(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 15. September 2005 (15.09.2005)

PCT

Deutsch

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer $WO\ 2005/084631\ A1$

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: A61K 7/42

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2005/001244

(22) Internationales Anmeldedatum:

8. Februar 2005 (08.02.2005)

(25) Einreichungssprache:

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 10 2004 010 313.5 3. März 2004 (03.03.2004) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MERCK PATENT GMBH [DE/DE]; Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): PFLÜCKER, Frank [DE/DE]; Hartmuth-Pfeil-Weg 5, 64297 Darmstadt (DE). BECK, Jörn [DE/DE]; Holzstrasse 11, 64342 Seeheim-Jugenheim (DE). DRILLER, Hansjürgen [DE/DE]; Santo-Tirso-Ring 71, 64823 Gross-Umstadt (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: MERCK PATENT GMBH; Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: UV FILTERS IN POWDER FORM

(54) Bezeichnung: UV-FILTER IN PUDERFORM

(57) Abstract: The invention relates to UV filters in powder form that are obtained by spray-drying or lyophilization of a UV filter-containing dispersion. The invention also relates to a method for producing UV filters in powder form and to preparations that contain UV filters in powder form.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft UV-Filter in Puderform, erhältlich durch Sprühtrocknung oder Gefriertrocknung einer Dispersion enthaltend UVFilter, Verfahren zur Herstellung von UV-Filtern in Puderform sowie Zubereitungen enthaltend UV-Filter in Puderform.





WO 2005/084631 PCT/EP2005/001244

UV-Filter in Puderform

Die vorliegende Erfindung betrifft UV-Filter in Puderform, erhältlich durch Sprühtrocknung oder Gefriertrocknung einer Dispersion von UV-Filtern, Verfahren zur Herstellung von UV-Filtern in Puderform sowie Zubereitungen enthaltend UV-Filter in Puderform.

5

UV-Filter spielen in einer Reihe von Anwendungen, insbesondere aber in der Kosmetik eine große Rolle. An die Hautverträglichkeit und die

Anwendungseigenschaften der UV-Filter werden dabei steigende Anforderungen gestellt. Im Falle von organischen UV-Filtern soll beispielweise eine Penetration der Haut durch den UV-Filter vermieden werden, um die Belastung der Haut mit organischen Substanzen möglichst gering zu halten. Um dies zu umgehen ist z.B. in EP 1 382 328, WO 00/09652, WO 00/72806 und WO 00/71084 vorgeschlagen worden, organische UV-Filter zu verkapseln und damit zu immobilisieren. Die so verkapselten UV-Filter sind als Dispersionen zugänglich.

Dispersionen erweisen sich in einer Reihe von Anwendungen als
nachteilig. Der eigentliche UV-Filter kann nicht als Reinstoff zugegeben
werden, sondern immer nur in Kombination mit den Additiven, z.B. Wasser,
Dispergierhilfsmitteln oder Konservierungsmitteln. Ganz besonders die
Vermeidung von Konservierungsmitteln und Wasser erhöht die Quantität
und Flexibilität von Formulierungen. Insbesondere in der Kosmetik erweist
sich die Anwesenheit der Additive als problematisch, da kosmetische
Zubereitungen vielfach ein aufeinander genau abgestimmtes Verhältnis
von Feststoff zu flüssiger Phase, z.B. in Form eines Bindemittels,
aufweisen.

Um beispielsweise Presspuder-Mischungen mit einem UV-Schutz zu versehen, wird ein Teil des Bindemittels üblicherweise durch flüssige UV-

WO 2005/084631 PCT/EP2005/001244 - 2 -

Filter oder durch die UV-Filterdispersion substituiert und dann dem Basisfeststoff des Puders zugesetzt. Dabei wird die Flexibilität des Binders eingeschränkt und bei Zugabe des Bindemittels zum Puder kommt es zu einer Veränderung der Mischungsverhältnisse Feststoff/Bindemittel. Dies jedoch kann zu nachteiligen Auswirkungen bezüglich der Anwendungseigens chaften führen, wie z.B. zu Farbveränderungen oder einer Verschlechterung des Hautgefühls bei topischer Applikation, was von den Anwendern unerwünscht ist.

5

- Es bestand daher die Aufgabe, UV-Filter, insbesondere verkapselte 10 flüssige UV-Filter in einer Form bereit zu stellen, die den direkten Einsatz der UV-Filter ermöglicht und dabei die Eigenschaften der UV-Filter, insbesondere deren Stabilität, nicht negativ beeinflusst. Letzteres gilt insbesondere für flü ssige UV-Filter in verkapselter Form, deren 15 Verkapselung dabei idealerweise erhalten bleibt, um die unerwürschte Freisetzung der in den Kapseln liegenden UV-Filter zu vermeiden. Zur Verbesserung der Anwendungseigenschaften sollen die UV-Filter in fester Form vorliegen, insbesondere ist dies für verkapselte UV-Filter erwünscht. Damit ständen für die Einarbeitung in kosmetischen Formulierungen 20 verkapselte flüssige UV-Filter in fester Form zur Verfügung. Überraschenderweise wurde gefunden, dass diese Anforderungen durch die vorliegende Erfindung erfüllt werden.
- Gegenstand der Erfindung sind demgemäss UV-Filter in Puderform,
 erhältlich durch Sprühtrocknung oder Gefriertrocknung einer Dispersion
 enthaltend UV-Filter. Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung
 sind Verfahren zur Herstellung von UV-Filtern in Puderform, wob ei
 Dispersionen enthaltend UV-Filter sprühgetrocknet oder gefriergetrocknet
 werden. Weiterhin sind Zubereitungen enthaltend UV-Filter in Puderform
 ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

WO 2005/084631

5

10

15

20

25

30

- 3 -

Die erfindungsgemäßen UV-Filter in Puderform haben den Vorteil, dass sie besser handhabbar und verarbeitbar sind als Dispersionen. So lassen sich die erfindungsgemäßen Puder sowohl in wässrige als auch in nichtwässrige Phasen problemlos einarbeiten, was mit einer Dispersion nicht möglich ist. Darüber hinaus bietet sich bei den UV-Filtern in Puderform die Möglichkeit einer gezielten Modifizierung der Oberfläche, z.B. in Form einer Hydrophobierung oder Hydrophilisierung, um die anwendungstechnischen Eigenschaften nochmals zu verbessern. Da die erfindungsgemäßen Puder trocken sind, ist ein Zusatz von Konservierungsmitteln nicht nötig, was bei Dispersionen sehr wohl vonnöten ist, um eine Verkeimung der Dispersion zu verhindern. Auch die Erreichung einer Keimfreiheit durch Einstellung eines niedrigen pH-Wertes in der Dispersion, ist durchaus üblich, erweist sich aber insbesondere in der Kosmetik als problematisch, da dort der pH-Wert der Endanwendung eine besondere Rolle spielt. Dies wird bei den erfindungsgemäßen UV-Filtern vermieden, da das Puder direkt eingesetzt werden kann. Ein weiterer Vorteil der erfindungsgemäßen Puder ist die erhebliche Kompaktierung gegenüber einer Dispersion, die insbesondere die Transportkosten erheblich verringert. Durch die Entfernung des Dispersionsmittels, z.B. Wasser oder Ethanol, wird das Volumen und das Gewicht des zu transportierenden UV-Filters erheblich verringert, was einen erheblichen positiven Einfluss auf die Transport- und Lagerkosten ausübt. Darüber hinaus kann bei Verwendung der UV-Filter in Puderform dieser Presspuder-Mischungen zugesetzt werden, wobei gleichzeitig der Binder hinsichtlich seines Hautgefühls optimiert werden kann, ohne einen zusätzlichen Anteil an flüssigen UV-Filtern berücksichtigen zu müssen.

Gegenstand der Erfindung sind UV-Filter in Puderform, erhältlich durch Sprühtrocknung oder Gefriertrocknung einer Dispersion enthaltend UV-Filter. Der UV-Filter kann dabei ein verkapselter und/oder unverkapselter organischer UV-Filter sein. Vorzugsweise handelt es sich um partikuläre UV-Filter, wobei bevorzugt verkapselte UV-Filter, insbesondere verkapselte

WO 2005/084631

organische UV-Filter eingesetzt werden, wobei die Verkapselung vorzugsweise anorganisch ist. Derartige UV-Filter sind bislang nur in Form von Dispersionen erhältlich, was den Anwendungsbereich einschränkt und die Herstellung von Zubereitungen erschwert, da das Dispersionsmittel und dessen Eigenschaften stets bei der Herstellung der Zubereitungen mit berücksichtigt werden muss. Dieser Nachteil entfällt bei den erfindungsgemäßen UV-Filtern in Puclerform.

Die Größe der UV-Filter in partikuläre r Form liegt im Bereich von 10 nm bis 100 μm, vorzugsweise im Bereich vor 10 nm bis 30 μm (d₅₀ ≤ 30 μm, gemessen mittels Laserbeugung in Wasser, z.B. mit Malvern Particle Sizer), insbesondere im Bereich von **O**.1 μm bis 20 μm.

Geeignete unverkapselte organische UV-Filter sind beispielsweise 4
Aminobenzoesäure, 2-Phenylbenzimi dazol-5-sulfonsäure, 3-(4'Methylbenzyliden)-dl-campher, 2,4,6-Trianilino-(p-carbo-2'-ethylhexyl-1'oxi)-1,3,5-triazin oder Verbindungen aus der Gruppe der
Dibenzoylmethanderivate oder der Benzophenone, wie z.B. 2,4Dihydroxybenzophenon, 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon.

20

5

Bevorzugt werden verkapselte UV-Filter, insbesondere verkapselte organische UV-Filter, eingesetzt. Im Einzelnen ergeben sich durch die Verkapselung die folgenden Vorteile:

Die Hydrophilie der Kapselwand kann unabhängig von der Löslichkeit des UV-Filters eingestellt werden. So können beispielsweise auch hydrophobe UV-Filter in rein wässrige Zubereitungen eingearbeitet werden. Zudem wird der häufig als unangenehm empfundene ölige Eindruck beim Auftragen der hydrophobe UV-Filter enthaltenden
 Zubereitung unterbunden.

 Bestimmte UV-Filter, insbesondere Dibenzoylmethanderivate, zeigen in kosmetischen Zubereitungen nur eine verminderte Photostabilität. Durch Verkapselung dieser Filter oder von Verbindungen, die die Photostabilität dieser Filter beeinträchtigen, wie beispielsweise Zimtsäurederivate, kann die Photostabilität der gesamten Zubereitung erhöht werden.

5

10

- In der Literatur wird immer wieder die Hautpenetration durch organische UV-Filter und das damit verbundene Reizpotential beim direkten Auftragen auf die menschliche Haut diskutiert. Durch die hier vorgeschlagene Verkapselung der entsprechenden Substanzen wird dieser Effekt unterbunden.
- Allgemein können durch Verkapselung einzelner UV-Filter oder anderer Inhaltstoffe Zubereitungsprobleme, die durch Wechselwirkung einzelner Zubereitungsbestandteile untereinander entstehen, wie Kristallisationsvorgänge, Ausfällungen und Agglomeratbildung vermieden werden, da die Wechselwirkung unterbunden wird.
- Daher kann es erfindungsgemäß bevorzugt sein, wenn einer oder mehrere der oben genannten UV-Filter in verkapselter Form vorliegen. Vorteilhaft ist es dabei, wenn die Kapseln so klein sind, dass sie mit dem bloßen Auge nicht beobachtet werden können. Zur Erzielung der o.g. Effekte ist es weiterhin erforderlich, dass die Kapseln hinreichend stabil sind und den verkapselten Wirkstoff (UV-Filter) nicht oder nur in geringem Umfang an die Umgebung abgeben.
- Geeignete Kapseln können Wände aus anorganischen oder organischen Polymeren aufweisen. Beispielsweise wird in US 6,242,099 B1 die
 Herstellung geeigneter Kapseln mit Wänden aus Chitin, Chitin-Derivaten oder polyhydroxylierten Polyaminen beschrieben. Erfindungsgemäß besonders bevorzugt einzusetzende Kapseln weisen Wände auf, die durch

15

30

einen Sol-Gel-Prozeß, wie er in den Anmel dungen EP 1 382 328, WO 00/09652, WO 00/72806 und WO 00/71084 beschrieben ist, erhalten werden können. Bevorzugt sind hier wieder um Kapseln, deren Wände aus Kieselgel (Silica; undefiniertes Siliziumoxid ydroxid) oder Siliciumdioxid aufgebaut sind. Die Herstellung entsprechender Kapseln ist dem Fachmann beispielsweise aus den zitierten Patentanmeldungen bekannt, deren Inhalt ausdrücklich auch zum Gegen stand der vorliegenden Anmeldung gehört.

Für die Verkapselung geeignete UV-Filter s ind z.B. Dibenzoylmethanderivate.

Die erfindungsgemäß verwendbaren Dibenzoylmethanderivate können insbesondere unter den Dibenzoylmethanderivaten der folgenden Formel ausgewählt sein:

$$R^1$$
 CH_2
 R^4

worin R¹, R², R³ und R⁴, die identisch oder voneinander verschieden sind, Wasserstoff, eine geradkettige oder verzweigte C₁₋₈-Alkylgruppe oder eine geradkettige oder verzweigte C₁₋₈-Alkoxygruppe bedeuten. Gemäß der vorliegenden Erfindung können selbstverständlich ein Dibenzoylmethanderivat oder mehrere Dibenzoylmethanderivate verwendet werden. Von den Dibenzoylmethanderivaten, auf die sich die vorliegende Erfindung spezieller bezieht, können insbesondere:

- 2-Methyldibenzoylmethan,
- 4-Methyldibenzoylmethan,
- 4-Isopropyldigenzoylmethan,

30

- 4-tert.-Butyldibenzoylmethan,
- 2,4-Dimethyldibenzoylmethan,
- 2,5-Dimethyldibenzoylmethan,
- 4,4'-Diisopropyldibenzoylmethan,
- 4,4'-Methoxy-tert.-butyldibenzoylmethan,
 - 2-Methyl-5-isopropyl-4'-methoxydibenzoylmethan,
 - 2-Methyl-5-tert.-butyl-4'-methoxydibenzoylmethan,
 - 2,4-Dimethyl-4'-methoxydibenzoylmethan und
- 2,6-Dimethyl-4-tert.-butyl-4'-methoxydibenzoylmethan genannt werden, wobei diese Aufzählung nicht einschränkend ist.
 Von den obengenannten Dibenzoylmethanderivaten wirch erfindungsgemäß insbesondere das 4,4'-Methoxy-tert.-butyldibenzoylmethan und insbesondere das unter der Handelsbezeichnung Eusolex® 9020 von der

 Firma Merck KGaA im Handel befindliche 4,4'-Methoxy-tert.-butyldibenzoylmethan bevorzugt, wobei dieses Filter der folgenden Strukturformel entspricht:

$$H_{3}C$$

$$H_{3}C$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{2}$$

$$O$$

$$CH_{3}$$

Ein weiteres erfindungsgemäß bevorzugtes Dibenzoylmethanderivat ist das 4-lsopropyldibenzoylmethan.

Die Kapseln können selbstverständlich auch einen oder mehrere Sonnenschutzfilter, die im UV-A-Bereich und/oder UV-B-Bereich und/oder IR und/oder VIS-Bereich (Absorber) wirksam sind, enthalten. Diese Filter können insbesondere unter Zimtsäurederivaten, Salicylsäurederivaten, Campherderivaten, Triazinderivaten, β,β-Diphenylacrylatderivaten, pAminobenzoesäurederivaten sowie polymeren Filtern und Siliconfiltern, die in der Anmeldung WO-93/04665 beschrieben sind, ausgewählt sein. Weitere Beispiele für organische Filter sind in der Patentanmeldung EP-A 0 487 404 angegeben.

5

25

Prinzipiell kommen alle UV-Filter für eine Verkapselung in Frage.

Besonders bevorzugt sind solche UV-Filter, deren physiologische

Unbedenklichkeit bereits nachgewiesen ist. Sowohl für UVA wie auch UVB-Filter gibt es viele aus der Fachliteratur bekannte und bewährte

- Substanzen, z.B. Benzylidenkampferderivate wie 3-(4´-Methylbenzyliden)-dl-kampfer (z.B. Eusolex® 6300), 3-Benzylidenkampfer (z.B. Mexoryl® SD), Polymere von N-{(2 und 4)-[(2-oxoborn-3-yliden)methyl]benzyl}-acrylamid (z.B. Mexoryl® SW), N,N,N-Trimethyl-4-(2-oxoborn-3-ylidenmethyl)anilinium methylsulfat (z.B. Mexoryl® SK) oder (2-Oxoborn-3-yliden)toluol-4-
- sulfonsäure (z.B. Mexoryl[®] SL), Methoxyzimtsäureester wie Methoxyzimtsäureoctylester (z.B. Eusolex[®] 2292), 4Methoxyzimtsäureisopentylester, z.B. als Gemisch der Isomere (z.B. Neo Heliopan[®] E 1000), Salicylatderivate wie 2-Ethylhexylsalicylat (z.B. Eusolex[®] OS), 4-Isopropylbenzylsalicylat (z.B. Megasol[®]) oder 3,3,5-
- Trimethylcyclohexylsalicylat (z.B. Eusolex® HMS), 4-Aminobenzoesäure und Derivate wie 4-Aminobenzoesäure, 4-(Dimethylamino)benzoesäure-2-ethylhexylester (z.B. Eusolex® 6007), ethoxylierter 4-Aminobenzoesäureethylester (z.B. Uvinul® P25),
 - Phenylbenzimidazolsulfonsäuren, wie 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure sowie ihre Kalium-, Natrium- und Triethanolaminsalze (z.B. Eusolex[®] 232), 2,2-(1,4-Phenylen)-bisbenzimidazol-4,6-disulfonsäure bzw. deren Salze (z.B. Neoheliopan[®] AP) oder 2,2-(1,4-Phenylen)-bisbenzimidazol-6-sulfonsäure, und weitere Substanzen wie
 - 2-Cyano-3,3-diphenylacrylsäure-2-ethylhexylester (z.B. Eusolex® OCR),
- 3,3'-(1,4-Phenylendimethylen)-bis-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo-[2.2.1]hept-1-vlmethansulfonsäure sowie ihre Salze (z.B. Mexoryl[®] SX) und

- 2,4,6-Trianilino-(p-carbo-2´-ethylhexyl-1´-oxi)-1,3,5-triazin (z.B. Uvi**r**nul[®] T 150)
- 2-(4-Diethylamino-2-hydroxy-benzoyl)-benzoesäure hexylester (z.B_Uvinul®UVA Plus, Fa. BASF).

15

20

Die in der Liste aufgeführten Verbindungen sind nur als Beispiele auffzufassen. Selbstverständlich können auch andere UV-Filter verwendet werden.

- 10 Weitere geeignete UV-Filter sind z.B.
 - 2-(2H-Benzotriazol-2-yl)-4-methyl-6-(2-methyl-3-(1,3,3,3-tetrametl yl-1-(trimethylsilyloxy)disiloxanyl)propyl)phenol (z.B. Silatrizole®),
 - 4,4'-[(6-[4-((1,1-Dimethylethyl)aminocarbonyl)phenylamino]-1,3,5— triazin-2,4-diyl)diimino]bis(benzoesäure-2-ethylhexylester) (z.B. Uvasorb® HEB).
 - α-(Trimethylsilyl)-ω-[trimethylsilyl)oxy]poly[oxy(dimethyl [und ca. 6 % methyl[2-[p-[2,2-bis(ethoxycarbonyl]vinyl]phenoxy]-1-methylenethyl] und ca. 1,5 % methyl[3-[p-[2,2-bis(ethoxycarbonyl)vinyl)phenoxy)-propenyl) und 0,1 bis 0,4% (methylhydrogen]silylen]] (n ≈ 60) (CAS-Nr. 207 574-74-1)
 - 2,2'-Methylen-bis-(6-(2H-benzotriazol-2-yl)-4-(1,1,3,3-tetramethyl-butyl)phenol) (CAS-Nr. 103 597-45-1)
 - 2,2'-(1,4-Phenylen)bis-(1H-benzimidazol-4,6-disulfonsäure,
 Mononatriumsalz) (CAS-Nr. 180 898-37-7) und

2,4-bis-{[4-(2-Ethyl-hexyloxy)-2-hydroxyl]-phenyl}-6-(4-methoxyph enyl)-1,3,5-triazin (CAS-Nr. 103 597-45-, 187 393-00-6).

- 4,4´-[(6-[4-((1,1-Dimethylethyl)aminocarbonyl)phenylamino]-1,3,5-tr∎azin-2,4-diyl)diimino]bis(benzoesäure-2-ethylhexylester) (z.B. Uvasorb® H EB),
- Bevorzugte Verbindungen mit UV-filternden Eigenschaften sind 3-(4⁻- Methylbenzyliden)-dl-kampfer, 1-(4-tert-Butylphenyl)-3-(4-methoxy-phenyl)-

pro-pan-1,3-dion, 4-Isopropyldibenzoylmethan, 2-Hydroxy-4-meth-oxy-benzophenon, Methoxyzimtsäureoctylester, 3,3,5-Trimethyl-cyclo-hexyl-sali-cylat, 4-(Dimethylamino)benzoesäure-2-ethyl-hexylester, 2-Cyano-3,3-di-phenyl-acrylsäure-2-ethylhexylester, 2-Phenyl-benzimidazol-5-sulfonsäure sowie ihre Kalium-, Natrium- und Triethanolaminsalze.

Bevorzugte Kapseln können auch Verbindungen der Formel I enthalten,

10

5

$$R^{2}$$

$$R^{1}$$

$$R^{5}$$

$$R^{7}$$

$$R^{8}$$

$$R^{9}$$

$$R^{10}$$

$$R^{9}$$

15

wobei R1 und R2 ausgewählt sind aus

. Н

20

- und OR¹¹, wobei OR¹¹ unabhängig voneinander steht für
 - OH
 - geradkettige oder verzweigte C₁- bis C₂₀-Alkyloxygruppen,
 - geradkettigen oder verzweigten C₃- bis C₂₀-Alkenyloxygruppen,

25

geradkettigen oder verzweigten C₁- bis C₂₀-Hydroxyalkoxygruppen, wobei die Hydroxygruppe(n) an primäre oder
sekundäre Kohlenstoffatome der Kette gebunden sein
können und weiter die Alkylkette auch durch Sauerstoff
unterbrochen sein kann, und/oder

30

C₃- bis C₁₀-Cycloalkyloxygruppen und/oder C₃- bis C₁₂ Cycloalkenyloxygruppen, wobei die Ringe jeweils auch

15

25

30

durch $-(CH_2)_n$ -Gruppen mit n = 1 bis 3 überbrückt sein können und/oder,

- Mono- und/oder Oligoglycosylreste,

mit der Maßgabe, dass mindestens ein Rest aus R¹ und R² steht für OR¹¹,

und R^3 steht für einen Rest OR^{11} und R^4 bis R^7 und R^{10} gleich oder verschieden sein können, und unabhängig voneinander stehen für

- H
- 10 geradkettige oder verzweigte C₁- bis C₂₀-Alkylgruppen,
 - geradkettige oder verzweigte C₃- bis C₂₀-Alkenylgruppen,
 - geradkettige oder verzweigte C₁- bis C₂₀-Hydroxyalkylgruppen, wobei die Hydroxygruppe an ein primäres oder sekundäres Kohlenstoffatom der Kette gebunden sein kann und weiter die Alkylkette auch durch Sauerstoff unterbrochen sein kann, und/oder
 - C_{3} bis C_{10} -Cycloalkylgruppen und/oder C_{3} bis C_{12} -Cycloalkenylgruppen, wobei die Ringe jeweils auch durch -(CH₂)_n-Gruppen mit n = 1 bis 3 überbrückt sein können und

20 R⁸ und R⁹ gleich oder verschieden sein können, und unabhängig voneinander stehen für

- H
- OR¹¹.
- geradkettige oder verzweigte C₁- bis C₂₀-Alkylgruppen,
- geradkettige oder verzweigte C₃- bis C₂₀-Alkenylgruppen,
 - geradkettige oder verzweigte C₁- bis C₂₀-Hydroxyalkylgruppen, wobei die Hydroxygruppe an ein primäres oder sekundäres Kohlenstoffatom der Kette gebunden sein kann und weiter die Alkylkette auch durch Sauerstoff unterbrochen sein kann, und/oder

- C₃- bis C₁₀-Cycloalkylgruppen und/oder C₃- bis C₁₂-Cycloalkenylgruppen, wobei die Ringe jeweils auch durch -(CH₂)_n-Grupp en mit n = 1 bis 3 überbrückt sein können.
- Unter den erfindungsgemäß einzusetzenden Flavonoiden der Formel I finden sich dabei Breitband-UV-Filter, andere ebenfalls bevorzugte Verbindungen der Formel I zeigen ein Absorptionsmaximum im Grenzbereich zwischen der UV-B- und der UV-A-Strahlung. Als UV-A-II-Filter ergänzen sie daher vorteilhaft das Absorptionsspektrum von handelsüblichen UV-B- bzw. UV-A-I-Filtern. Bevorzugte erfindungsgemäße Kapseln enthalten zumindest eine Verbindung der Formel I, wobei R³ steht für
 - OH oder
 - geradkettige oder verzweigte C₁- bis C₂₀-Alkoxygruppen,
 vorzugsweise Methoxy, Ethoxy oder Ethylhexyloxy oder
 - Mono- und/oder Oligoglycosylreste, vorzugsweise Glucos ylreste und

R¹ und/oder R² vorzugsweise stehen für

OH oder

20

15

- geradkettige oder verzweigte C₁- bis C₂₀-Alkoxygruppen,
 vorzugsweise Methoxy, Ethoxy oder Ethylhexyloxy oder
- Mono- und/oder Oligoglycosylreste, vorzugsweise Glucosylreste.

Diese bevorzugten Verbindungen zeichnen sich durch eine besonders

intensive UV-Absorption aus. Es hat sich gezeigt, dass die Intensität der
UV-Absorption insbesondere dann hoch ist, wenn R³ steht für geradk-ettige
oder verzweigte C₁- bis C₂₀-Alkoxygruppen, vorzugsweise Methoxy, Ethoxy
oder Ethylhexyloxy, und R³ und R³ gleich sind und stehen für H oder
geradkettige oder verzweigte C₁- bis C₂₀-Alkoxygruppen, vorzugsweise

Methoxy, Ethoxy oder Ethylhexyloxy.

WO 2005/084631 PCT/EP2005/001244
- 13 -

5

10

Selbstverständlich können in den Kapseln die oben genannten UV-Filter allein vorliegen, es können aber auch Mischungen mehrerer der genannten UV-Filter in den Kapseln sein. Darüber hinaus können die UV-Filter in den Kapseln auch kombiniert mit weiteren Substanzen, wie z.B.

- Photostabilisatoren, kosmetischen Ölen und/oder Antioxidantien, vorliegen, um eine Erhöhung der Stabilität der genannten UV-Filter zu erzielen. Beispiele und bevorzugte Verbindungen für die oben genannten weiteren Substanzen, insbesondere für die Photostabilisatoren finden sich im weiteren Verlauf dieser Anmeldung bei der allgemeinen Beschreibung dieser Substanzen. Als kosmetische Öle eignen sich beispielsweise Mineralöle, Mineralwachse, Öle, wie Triglyceride der Caprin- oder der Caprylsäure, ferner natürliche Öle wie z. B. Rizinusöl; Fette, Wachse und andere natürliche und synthetische Fettkörper, vorzugsweise Ester von Fettsäuren mit Alkoholen niedriger C-Zahl, z.B. mit Isopropanol,
- Propylenglykol oder Glycerin, oder Ester von Fettalkoholen mit Alkansäuren niedriger C-Zahl oder mit Fettsäuren, Silikonöle, wie z.B. Dimethylpolysiloxane, Diethylpolysiloxane, Diphenylpolysiloxane sowie Mischformen daraus.
- Für die oben genannten verkapselten UV-Filter ist die Puderform von besonderem Interesse, da UV-Filter in Kapselform zumeist nur als Dispersion angeboten werden können, die die oben genannten Nachteile in den Applikationen aufweisen. Weiterhin liegen die verkapselten UV-Filter vielfach als Ethanol-haltige Dispersionen vor, was das Anwendungsgebiet zusätzlich einschränkt, da Ethanol in vielen Anwendungen, insbesondere in der Kosmetik, als Bestandteil unerwünscht ist. Die erfindungsgemäßen UV-Filter in Puderform sind vorzugsweise lösemittelfrei bzw. weisen einen in den jeweiligen Anwendungen nicht störenden Anteil an Lösemittel auf und sind damit universell einsetzbar. Aus diesem Grund erweisen sich die erfindungsgemäßen UV-Filter in Puderform als besonders vorteilhaft.

WO 2005/084631 PCT/EP2005/001244
- 14 -

Die erfindungsgemäßen Puder können zusätzlich in einer weiteren Ausführungsform der vorliegenden Erfindung nachbehandelt werden, um die Oberfläche der einzelnen Partikel des Puders zu modifizieren. So kann durch die Aufbringung entsprechender Verbindungen eine Hydrophobisierung oder Hydrophilisierung der Partikeloberflächen erzielt werden. Zur hydrophoben Modifikation eignet sich beispielsweise eine Beschichtung mit organischen Säuren, wie z.B. Stearinsäure oder Laurinsäure, mit LCST-Polymeren, organischen Fluoralkoholphosphaten oder eine Silicon- oder Silan-Beschichtung.

10

15

20

25

30

5

Die Silicone sind bekanntlich silizium-organische Polymere oder Oligomere mit geradkettiger oder cyclischer, verzweigter oder vernetzter Struktur mit unterschiedlichen Molekülgewichten, die durch Polymerisation und/oder Polykondensation mit geeignet funktionalisierten Silanen erhalten werden und im wesentlichen aus wiederkehrenden Haupteinheiten gebildet werden, in denen die Siliziumatome über Sauerstoffatome miteinander verknüpft sind (Siloxanbindung), wobei gegebenenfalls substituierte Kohlenwasserstoffgruppen über ein Kohlenstoffatom direkt an die Siliziumatome gebunden sind. Die gebräuchlichsten Kohlenwasserstoffgruppen sind Alkylgruppen und insbesondere Methylgruppen, Fluoralkylgruppen, Arylgruppen und insbesondere

Methylgruppen, Fluoralkylgruppen, Arylgruppen und insbesondere Phenylgruppen sowie Alkenylgruppen und insbesondere Vinylgruppen. Weitere Typen von Gruppen, die entweder direkt oder über eine Kohlenwasserstoffgruppe an die Siloxankette gebunden werden können, sind insbesondere Wasserstoff, die Halogene und insbesondere Chlor, Brom oder Fluor, die Thiole, Alkoxygruppen, Polyoxyalkylengruppen (oder Polyether) und insbesondere Polyoxyethylen und/oder Polyoxypropylen, Hydroxygruppen oder Hydroxyalkylgruppen, gegebenenfalls substituierte Aminogruppen, Amidgruppen, Acyloxygruppen oder Acyloxyalkylgruppen, Hydroxyalkylaminogruppen oder Aminoalkylgruppen, quaternäre Ammoniumgruppen, amphotere Gruppen oder Betaingruppen, anionische

Gruppen, wie Carboxylate, Thioglykolate, Sulfosuccinate, Thiosulfate,

WO 2005/084631 PCT/EP2005/001244

Phosphate und Sulfate, wobei diese Aufzählung selbstverständlich in keiner Weise einschränkend ist (sogenannte 'organomodifizierte' Silicone).

- 15 -

Im Sinne der vorliegenden Erfindung sollen mit dem Ausdruck 'Silicone' auch die zu ihrer Herstellung benötigten Silane und insbesondere die Alkylsilane eingeschlossen und abgedeckt sein.

Die für die vorliegende Erfindung geeigneten Silicone, die zum Umhüllen der UV-Schutzmittel verwendet werden können, sind vorzugsweise unter den Alkylsilanen, den Polydialkylsiloxanen und den Polyalkylhydrogensiloxanen ausgewählt. Noch bevorzugter sind die Silicone unter Octyltrimethylsilan, den Polydimethylsiloxanen und den Polymethylhydrogenosiloxanen ausgewählt.

Weiterhin sind Gegenstand der vorliegenden Erfindung Verfahren zur Herstellung von UV-Filtern in Puderform, wobei Dispersionen von UV-Filtern sprühgetrocknet oder gefriergetrocknet werden. Neben den beschriebenen Sprühtrocknungsvarianten, der Gefriertrocknung kann auch die Wirbelschichttrocknung (Wirbelschichtgranulation) zum Einsatz
 kommen. Des weiteren können alle nach dem Stand der Technik beschriebenen Verfahren zur schonenden Trocknung von Suspensionen verwendet werden. Vorzugsweise wird die Sprühtrocknung eingesetzt. Die geeigneten Arten von UV-Filter sind bereits bei der Beschreibung der erfindungsgemäßen Puder genannt.

25

30

5

10

Die erfindungsgemäßen Verfahren haben den Vorteil, dass auf schonende Weise UV-Filter in Puderform aus entsprechenden Dispersionen hergestellt werden können. Insbesondere bei den verkapselten organischen UV-Filtern erweist sich die Sprühtrocknung als besonders geeignetes Verfahren zur Herstellung entsprechender Puder. Die Kapseln sind empfindlich gegenüber mechanischer und starker thermischer Belastung, die zu einem Aufbrechen der Verkapselung und zu einer Freisetzung der

WO 2005/084631 PCT/EP2005/001244

- 16 -

darin eingeschlossenen Substanzen führt. Dies ist unerwünscht, da gerade bei topischen Anwendungen von UV-Filtern ein direkter Kontakt der UV-Filter mit der Haut vermieden werden soll. Der strukturelle Erhalt der Verkapselung ist damit von grundlegender Bedeutung und stellt eine wesentliche Herausforderung für diese Systeme dar. Durch die vorzugsweise in der vorliegenden Erfindung angewandte Technik der Sprühtrocknung konnte überraschenderweise diese Anforderung auch für diese Systeme erfüllt werden, so dass es somit gelungen ist, UV-Filter jeglicher Art als Puder bereitzustellen, was insbesondere bei verkapselten Systemen einen grundlegenden Vorteil darstellt.

5

10

15

20

25

30

Die jeweiligen UV-Filter werden in Form von Dispersionen in die Sprühtrocknung eingebracht. Dabei eignen sich grundsätzlich alle Lösemittel als Dispersionsmittel, wie z.B. Wasser oder organische Lösemittel. Vorzugsweise handelt es sich um wässrige Dispersionen, da hier keine unerwünschten Lösemittelrückstände in den Pudern zurückbleiben können, die den Einsatz der Puder in der Kosmetik möglicherweise erschweren oder ganz verhindern. Darüber hinaus sind bei wässrigen Dispersionen keine sicherheitsrelevanten Beschränkungen wie z.B. bezüglich der Brennbarkeit oder der Explosionsgefahr gegeben.

Für die Sprühtrocknung oder Gefriertrocknung eignen sich alle dem Fachmann bekannten Verfahrensvarianten und alle dazu geeigneten Apparaturen, vorzugsweise wird die Sprühtrocknung eingesetzt. Grundsätzlich beinhaltet der Sprühtrocknungsprozeß immer vier Grundschritte, nämlich die Tropfenerzeugung, die Tropfen/Gas-Mischung, die Abtrennung der Agglomerate und die Abscheidung des Feingutes. Hieraus ergeben sich Verfahrensvarianten bei den einzelnen Teilschritten. Die Tropfenerzeugung kann beispielsweise durch Zentrifugalzerstäubung, Einstoffdüsenzerstäubung oder Zweistoffdüsenzerstäubung erfolgen, bei der Produkt/Gas-Führung kann es sich um eine Gleichstromführung oder eine Gegenstromführung handeln. In der vorliegenden Erfindung werden

WO 2005/084631 PCT/EP2005/001244 - 17 -

bevorzugt die Zentrifugalzerstäubung und die Zweistoffdüsenzerstäubung eingesetzt, wobei es sich um eine Gleich- oder Gegenstromführung handeln kann. Insbesondere bevorzugt ist die Verwendung der Zweistoffdüsenzerstäubung im Gegenstrombetrieb oder die Zentrifugalzerstäubung in Gleichstromführung. Der Produktaustrag kann ebenfalls nach allen dem Fachmann bekannten Verfahrensvarianten erfolgen, vorzugsweise handelt es sich um eine Zweipunktabscheidung, das heißt, es wird z.B. ein Trocknerkonus und ein Zyklon verwendet.

5

25

30

Die Eintrittstemperatur für wässrige Dispersionen kann im Bereich von 110°C bis 200°C, vorzugsweise im Bereich von 130°C bis 160°C, und insbesondere im Bereich von 140°C bis 150°C liegen. Die Austrittstemperatur für das Puder kann im Bereich von 40 bis 90°C, vorzugsweise im Bereich von 50 bis 80°C liegen. Werden Lösemittelhaltige Dispersionen eingesetzt, so können die Eintritts- und Austrittstemperaturen entsprechend niedriger gewählt werden und damit individuell an das Lösemittel angepasst werden. Das Verhältnis von Sprühgutdurchsatz zu Trocknungsluftmenge kann im Bereich von 0.5kg/h zu 200 m³/h bis 5kg/h zu 50m³/h liegen, vorzugsweise liegt das Verhältnis zwischen 0.8kg/h zu 70m³/h bis 1.5kg/h zu 75m³/h.

In den erfindungsgemäßen Verfahren können zur Veränderung der Produkteigenschaften, sowie zur Veränderung der Sprüheigenschaften vor oder während der Sprühtrocknung oder Gefriertrocknung entsprechende Additive eingebracht werden, z.B. als Zusatz in den eingesetzten Dispersionen oder direkt als Additiv während des Verfahrens. Hierbei können verschiedenste, dem Fachmann bekannte, Hilfsstoffe wie. Zuckeralkohole, Polyole, Maisstärke, Cycylodextrine, Emulgatoren, Tenside, Cellulose-Derivate, Xantan Gum, PVP zum Einsatz kommen. Die Menge der zugesetzten Additive kann 0.01-20 Gew.-%, vorzugsweise 0.1-10 Gew.-% betragen.

WO 2005/084631 PCT/EP2005/001244

In einer weiteren Ausführungsform werden die UV-Filter in Pulverform nachbehandelt. Die Nachbehandlung kann nach allen dem Fachmann bekannten Arten erfolgen, wie z.B. durch Polymerpräzipitationsverfahren in wässrigen oder organischen Medien, durch Solvolyseverfahren, durch Dispergierverfahren oder durch einfaches Mischen.

5

10

15

20

25

30

- 18 -

Die erfindungsgemäßen UV-Filter in Puderform eignen sich grundsätzlich zum Einsatz in jeglicher Form von Zubereitungen, wie z.B. kosmetischen Zubereitungen aber auch in Zubereitungen, die im technischen Sektor eingesetzt werden können, wie z.B. Farben oder Lacken. Bevorzugt werden die erfindungsgemäßen UV-Filter in Puderform in Zubereitungen in der Kosmetik eingesetzt, insbesondere in der dekorativen Kosmetik. Die erfindungsgemäßen UV-Filter in Puderform erlauben die Herstellung von Zubereitungen mit Lichtschutzeigenschaften für eine Vielzahl von Applikationsvarianten und -medien, die mit den aus dem Stand der Technik bekannten Dispersionen nur schwer herstellbar sind, da das Dispergiermittel die Zusammensetzung der Zubereitungen erheblich verändert. So lassen sich nach den erfindungsgemäßen Verfahren UV-Filter bereitstellen, die für den Einsatz in Presspudern geeignet sind, ohne das Hautgefühl oder die Zubereitungsmöglichkeiten zu verändern oder zu begrenzen. Der Anteil der UV-Filter in Puderform in diesen Zubereitungen kann 0.1 bis 30 Gew.-% und vorzugsweise 0.5 bis 15 Gew.-%, bezogen auf die Zubereitung, betragen. Die erfindungsgemäßen UV-Filter in Puderform können sowohl in die wässrige als auch in die ölige Phase einer Zubereitung eingearbeitet werden.

Bevorzugte Zubereitungen mit Lichtschutzeigenschaften enthalten dabei zusätzlich mindestens einen weiteren organischen UV-Filter, vorzugsweise ein Dibenzoylmethanderivat. Die im Rahmen der vorliegenden Erfindung verwendeten Dibenzoylmethanderivate sind an sich bereits wohlbekannte Produkte, die insbesondere in den Druckschriften FR-A-2 326 405, FR-A-2 440 933 und EP-A-0 114 607 beschrieben sind.

Die erfindungsgemäß verwendbaren Dibenzoylmethanderivate können insbesondere unter den Dibenzoylmethanderivaten der folgenden Formel ausgewählt sein:

5

$$R^1$$
 CH_2
 R^4

10

worin R¹, R², R³ und R⁴, die identisch oder voneinander verschieden sind, Wasserstoff, eine geradkettige oder verzweigte C₁₋₈-Alkylgruppe oder eine geradkettige oder verzweigte C₁₋₈-Alkoxygruppe bedeuten. Gemäß der vorliegenden Erfindung können selbstverständlich ein Dibenzoylmethanderivat oder mehrere Dibenzoylmethanderivate verwendet werden. Von den Dibenzoylmethanderivaten, auf die sich die vorliegende Erfindung spezieller bezieht, können insbesondere:

- 2-Methyldibenzoylmethan,
- 4-Methyldibenzoylmethan,
 - 4-Isopropyldigenzoylmethan,
 - 4-tert.-Butyldibenzoylmethan,
 - 2,4-Dimethyldibenzoylmethan,
 - 2,5-Dimethyldibenzoylmethan,
- 4,4'-Diisopropyldibenzoylmethan,
 - 4,4'-Methoxy-tert.-butyldibenzoylmethan,
 - 2-Methyl-5-isopropyl-4'-methoxydibenzoylmethan,
 - 2-Methyl-5-tert.-butyl-4'-methoxydibenzoylmethan,
 - 2,4-Dimethyl-4'-methoxydibenzoylmethan

30 und

2,6-Dimethyl-4-tert.-butyl-4'-methoxydibenzoylmethan
 genannt werden, wobei diese Aufzählung nicht einschränkend ist.

20

25

Von den obengenannten Dibenzoylmethanderivaten wird erfindungsgemäß insbesondere das 4,4'-Methoxy-tert.-butyldibenzoylmethan und insbesondere das unter der Handelsbezeichnung Eusolex[®] 9020 von der Firma Merck KGaA im Handel befindliche 4,4'-Methoxy-tert.-butyldibenzoylmethan bevorzugt, wobei dieses Filter der folgenden Strukturformel entspricht:

$$H_3C$$

$$H_3C$$

$$CH_2$$

$$OCH$$

$$OCH$$

Ein weiteres erfindungsgemäß bevorzugtes Dibenzoylmethanderivat ist das 4-lsopropyldibenzoylmethan.

Weitere bevorzugte Zubereitungen mit Lichtschutzeigenschaften enthalten dabei mindestens ein Benzophenon oder Derivat des Benzophenon, wie insbesondere bevorzugt 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon (z.B.

Eusolex® 4360) oder 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon-5-sulfonsäure und ihr Natriumsalz (z.B. Uvinul® MS-40).

Das oder die Dibenzoylmethanderivat(e) oder das oder die Benzophenonderivat(e) können in den erfindungsgemäßen Zusammensetzungen in Mengenanteilen vorliegen, die im Allgemeinen im Bereich von 0.1 bis 10 Gew.-% liegen und vorzugsweise in Mengenanteilen, die im Bereich von 0.3 bis 5 Gew.-% liegen, wobei diese Mengenanteile auf das Gesamtgewicht der Zusammensetzung bezogen sind.

Aufgrund der oben genannten Vorteile ist ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung auch die Verwendung eines UV-Filters in

Puderform zur Vermeidung der Destabilisierung von anderen UV-Filtern, insbesondere Dibenzoylmethan und Derivaten des Dibenzoylmethan bzw. Benzophenon und Derivaten des Benzophenon.

Weiter kann es erfindungsgemäß bevorzugt sein, wenn die Zubereitungen weitere anorganische UV-Filter enthalten. Hierbei sind sowohl solche aus der Gruppe der Titandioxide. wie z.B. gecoatetes Titandioxid (z.B. Eusolex® T-2000, Eusolex®T-AQUA), Zinkoxide (z.B. Sachtotec®), Eisenoxide oder auch Ceroxide bevorzugt. Diese anorganischen UV-Filter werden in der Regel in einer Menge von 0.5 bis 20 Gewichtsprozent, vorzugsweise 2-10 %, in kosmetische Zubereitungen eingearbeitet. Insbesondere kann es dabei bevorzugt sein, wenn in Emulsionen in eine Phase ein erfindungsgemäßer UV-Filter in Puderform und in der anderen Phase ein weiterer anorganischer UV-Filter eingearbeitet wird.

15

Erfindungsgemäß können die oben genannten UV-Filter auch mit einer die hydrophilen oder die hydrophoben Eigenschaften verstärkenden Oberflächenbehandlung versehen sein. Beispiele für derartige Oberflächenbehandlungen sind bereits genannt.

20

25

Die UV-Schutzmittel können in den erfindungsgemäßen Zusammensetzungen in Mengenanteilen vorliegen, die im allgemeinen im Bereich von 0.1 bis 50 Gew.-% liegen und vorzugsweise in Mengenanteilen, die im Bereich von 0.5 bis 20 Gew.-% liegen, wobei diese Mengenanteile auf das Gesamtgewicht der Zusammensetzung bezogen sind.

In einer weiteren ebenfalls bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung enthält die erfindungsgemäße Zubereitung mindestens einen Selbstbräuner.

30

Als vorteilhafte Selbstbräuner können unter anderem eingesetzt werden:

25

30

6-Aldo-D-Fructose Ninhydrin

Ferner ist das 5-Hydroxy-1,4-naphtochinon (Juglon) zu nennen, das aus den Schalen frischer Walnüsse extrahiert wird

5-Hydroxy-1,4-naphtochinon (Juglon)

sowie das in den Henna-Blättern vorkommende 2-Hydroxy-1,4-naphtochinon (Lawson).

2-Hydroxy-1,4-naphtochinon (Lawson)

Ganz besonders bevorzugt ist das 1,3-Dihydroxyaceton (DHA), ein im menschlichen Körper vorkommender dreiwertiger Zucker und dessen Derivate.

10

$$H_2$$
C-OH
C=O
 H_2 C-OH

15

1,3-Dihydroxyaceton (DHA)

Die Verwendung eines erfindungsgemäßen UV-Filters in Puderform bei der Stabilisierung von Selbstbräunern, insbesondere Dihydroxyaceton oder Dihydroxyacetonderivaten ist ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

20

25

Ferner können die erfindungsgemäßen Zubereitungen mit Lichtschutzeigenschaften auch Farbstoffe und Farbpigmente enthalten. Die Farbstoffe und -pigmente können aus der entsprechenden Positivliste der Kosmetikverordnung bzw. der EG-Liste kosmetischer Färbemittel ausgewählt werden. In den meisten Fällen sind sie mit den für Lebensmittel zugelassenen Farbstoffen identisch. Vorteilhafte Farbpigmente sind beispielsweise Titandioxid, Glimmer, Eisenoxide (z. B. Fe₂O₃, Fe₃O₄, FeO(OH)) und/oder Zinnoxid. Vorteilhafte Farbstoffe sind beispielsweise Carmin, Berliner Blau, Chromoxidgrün, Ultramarinblau und/oder Manganviolett. Es ist insbesondere vorteilhaft, die Farbstoffe und/oder Farb-

30

pigmente aus der folgenden Liste zu wählen. Die Colour Index Nummern (CIN) sind dem Rowe Colour Index, 3. Auflage, Society of Dyers and Colourists, Bradford, England, 1971 entnommen.

5	Chemische oder sonstige Bezeichnung	CIN	Farbe
	Pigment Green	10006	grün
	Acid Green 1	10020	Grün
	2,4-Dinitrohydroxynaphthalin-7-sulfonsäure	10316	Gelb
10	Pigment Yellow 1	11680	Gelb
	Pigment Yellow 3	11710	Gelb
	Pigment Orange 1	11725	Orange
	2,4-Dihydroxyazobenzol	11920	Orange
	Solvent Red 3	12010	Rot
15	1-(2'-Chlor-4'-nitro-1'-phenylazo)-2-hydroxynaphthalin	12085	Rot
	Pigment Red 3	12120	Rot
	Ceresrot; Sudanrot; Fettrot G	12150	Rot
	Pigment Red 112	12370	Rot
20	Pigment Red 7	12420	Rot
20	Pigment Brown 1	12480	Braun
	4-(2'-Methoxy-5'sulfonsäurediethylamid-1'-phenylazo)-3- hydroxy-5"-chloro-2",4"-dimethoxy2-naphthoesäureanilid	12490	Rot
	Disperse Yellow 16	12700	Gelb
25	1-(4-Sulfo-1-phenylazo)-4-amino-benzol-5-sulfosäure	13015	Gelb
20	2,4-Dihydroxy-azobenzol-4'-sulfosäure	14270	Orange
	2-(2,4-Dimethylphenylazo-5-sulfosäure)-1-hydroxynaphthalin-	14700	Rot
	4-sulfosäure		
	2-(4-Sulfo-1-naphthylazo)-1-naphthol-4-sulfosäure	14720	Rot
30	2-(6-Sulfo-2,4-xylylazo)-1-naphthol-5-sulfosäure	14815	Rot
	1-(4'-Sulfophenylazo)-2-hydroxynaphthalin	15510	Orange

Chemische oder sonstige Bezeichnung		CIN	Farbe
1-(2-Sulfosäure-4-chlor-5-carbonsäure-1-phenyl	azo)-2-	15525	Rot
hydroxynaphthalin			
1-(3-Methyl-phenylazo-4-sulfosäure)-2-hydroxyn	aphthalin	15580	Rot
1-(4',(8')-Sulfosäurenaphthylazo)-2-hydroxynaph	thalin	15620	Rot
2-Hydroxy-1,2'-azonaphthalin-1'-sulfosäure		15630	Rot
3-Hydroxy-4-phenylazo-2-naphthylcarbonsäure		15800	Rot
1-(2-Sulfo-4-methyl-1-phenylazo)-2-naphthylcart	oonsäure	15850	rot
1-(2-Sulfo-4-methyl-5-chlor-1-phenylazo)-2-hydr	оху-	15865	Rot
naphthalin-3-carbonsäure			
1-(2-Sulfo-1-naphthylazo)-2-hydroxynaphthalin-3		15880	Rot
1-(3-Sulfo-1-phenylazo)-2-naphthol-6-sulfosäure		15980	Orange
1-(4-Sulfo-1-phenylazo)-2-naphthol-6-sulfosäure		15985	Gelb
Allura Red	,	16035	Rot
1-(4-Sulfo-1-naphthylazo)-2-naphthol-3,6-disulfo	säure	16185	Rot
Acid Orange 10		16230	Orang
1-(4-Sulfo-1-naphthylazo)-2-naphthol-6,8-disulfo	säure	16255	Rot
1-(4-Sulfo-1-naphthylazo)-2-naphthol-3,6,8-trisul	fosäure	16290	Rot
8-Amino-2-phenylazo-1-naphthol-3,6-disulfosäur	e ·	17200	Rot
Acid Red 1		18050	Rot
Acid Red 155		18130	Rot
Acid Yellow 121		18690	Gelb
Acid Red 180		18736	Rot
Acid Yellow 11		18820	Gelb
Acid Yellow 17		18965	Gelb
4-(4-Sulfo-1-phenylazo)-1-(4-sulfophenyl)-5-hydi	оху-	19140.	Gelb
pyrazolon-3-carbonsäure			
Pigment Yellow 16	,	20040	Gelb
2,6-(4'-Sulfo-2",4"-dimethyl)-bis-phenylazo)1,3-	*	20170	Orang

	Chemische oder sonstige Bezeichnung	CIN	Farbe
	dihydroxybenzol		
	Acid Black 1	20470	Schwarz
5	Pigment Yellow 13	21100	Gelb
	Pigment Yellow 83	21108	Gelb
	Solvent Yellow	21230	Gelb
	Acid Red 163	24790	Rot
	Acid Red 73	27290	Rot
10	2-[4'-(4"-Sulfo-1"-phenylazo)-7'-sulfo-1'-naphthylazo]-1-	27755	schwarz
	hydroxy-7-aminonaphthalin-3,6-disulfosäure		
	4-[4"-Sulfo-1"-phenylazo)-7'-sulfo-1'-naphthylazo]-1-hydroxy-	28440	Schwarz
	8-acetyl-aminonaphthalin-3,5-disulfosäure		
	Direct Orange 34, 39, 44, 46, 60	40215	Orange
15	Food Yellow	40800	Orange
	trans-ß-Apo-8'-Carotinaldehyd (C ₃₀)	40820	Orange
	trans-Apo-8'-Carotinsäure (C ₃₀)-ethylester	40850	Orange
	Canthaxanthin	40850	Orange
00	Acid Blue 1	42045	Blau
20	2,4-Disulfo-5-hydroxy-4'-4"-bis-(diethylamino)triphenyl-carbinol	42051	Blau
	4-[(-4-N-Ethyl-p-sulfobenzylamino)-phenyl-(4-hydroxy-2-	42053	Grün
	sulfophenyl)-(methylen)-1-(N-ethylN-p-sulfobenzyl)-2,5-cyclohexadienimin]		
05	Acid Blue 7	42080	Blau
25	(N-Ethyl-p-sulfobenzyl-amino)-phenyl-(2-sulfophenyl)-	42090	Blau
	methylen-(N-ethyl-N-p-sulfo-benzyl) $\Delta^{2,5}$ -cyclohexadienimin		
	Acid Green 9	42100	Grün
	Diethyl-di-sulfobenzyl-di-4-amino-2-chlor-di-2-methyl-	42170	Grün
30	fuchsonimmonium .		
30	Basic Violet 14	42510	Violet
	Basic Violet 2	42520	Violet

	Chemische oder sonstige Bezeichnung	CIN	Farbe
	2'-Methyl-4'-(N-ethyl-N-m-sulfobenzyl)-amino-4"-(N-diethyl)-	42735	Blau
	amino-2-methyl-N-ethyllN-m-sulfobenzyl-fuchsonimmonium		
5	4'-(N-Dimethyl)-amino-4"-(N-phenyl)-aminonaphtho-N-	44045	Blau
Ŭ	dimethylfuchsonimmonium		
	2-Hydroxy-3,6-disulfo-4,4'-bis-	44090	Grün
	dimethylaminonaphthofuchsonimmonium		
	Acid Red 52	45100	Rot
10	3-(2'-Methylphenylamino)-6-(2'-methyl-4'-sulfophenylamino)-9-	45190	Violet
	(2"-carboxyphenyl)-xantheniumsalz		
	Acid Red 50	45220	Rot
	Phenyl-2-oxyfluoron-2-carbonsäure	45350	gelb
	4,5-Dibromfluorescein	45370	Orange
15	2,4,5,7-Tetrabromfluorescein	45380	Rot
-	Solvent Dye	45396	Orange
	Acid Red 98	45405	Rot
	3',4',5',6'-Tetrachlor-2,4,5,7-tetrabromfluorescein	45410	Rot
	4,5-Diiodfluorescein	45425	Rot
20	2,4,5,7-Tetraiodfluorescein	45430	Rot
	Chinophthalon	47000	Gelb
	Chinophthalon-disulfosäure	47005	Gelb
	Acid Violet 50	50325	Violett
	Acid Black 2	50420	Schwarz
25	Pigment Violet 23	51319	Violett
	1,2-Dioxyanthrachinon, Calcium-Sluminiumkomplex	58000	Rot
	3-Oxypyren-5,8,10-sulfosäure	59040	Grün
	1-Hydroxy-4-N-phenyl-aminoanthrachinon	60724	Violett
30	1-Hydroxy-4-(4'-methylphenylamino)-anthrachinon	60725	Violett
~	Acid Violet 23	60730	Violett

	Chemische oder sonstige Bezeichnung	CIN	Farbe
	1,4-Di(4'-methyl-phenylamino)-anthrachinon	61565	Grün
5	1,4-Bis-(o-sulfo-p-toluidino)-anthrachinon	61570	Grün
	Acid Blue 80	61585	Blau
	Acid Blue 62	62045	Blau
	N,N'-Dihydro-1,2,1',2'-anthrachinonazin	69800	Blau
	Vat Blue 6; Pigment Blue 64	69825	Blau
	Vat Orange 7	71105	orange
10	Indigo	73000	Blau
	Indigo-disulfosäure	73015	Blau
	4,4'-Dimethyl-6,6'-dichlorthioindigo	73360	Rot
	5,5'Dichlor-7,7'-dimethylthioindigo	73385	violett
4 500	Quinacridone Violet 19	73900	violett
15	Pigment Red 122	73915	Rot
	Pigment Blue 16	74100	blau
	Phthalocyanine	74160	blau
	Direct Blue 86	74180	blau
20	Chlorierte Phthalocyanine	74260	grün
	Natural Yellow 6, 19; Natural Red 1	75100	gelb
,	Bixin, Nor-Bixin	75120	orange
	Lycopin	75125	gelb
	trans-alpha-, bet- bzw. gamma-Carotin	75130	orange
25	Keto- und/oder Hydroxylderivate des Carotins	75135	gelb
	Guanin oder Perlglanzmittel	75170	weiß
	1,7-Bis-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)1,6-heptadien-3,5-dion	75300	gelb
	Komplexsalz (Na, Al, Ca) der Karminsäure	75470	Rot
	Chlorophyll a und b; Kupferverbindungen der Chlorophylle	75810	grün
	und Chlorophylline		
	Aluminium	77000	weiß

Chemische oder sonstige Bezeichnung	CIN	Farbe
Tonerdehydrat	77002	weiß
Wasserhaltige Aluminiumsilikate	77004	weiß
Ultramarin	. 77007	blau
Pigment Red 101 und 102	77015	Rot
Bariumsulfat	77120	weiß
Bismutoxychlorid und seine Gemische mit	Glimmer 77163	weiß
Calciumcarbonat	77220	weiß
Calciumsulfat	77231	weiß
Kohlenstoff	77266	schwarz
Pigment Black 9	77267	schwarz
Carbo medicinalis vegetabilis	77268	schwarz
	:1	
Chromoxid	77288	grün
Chromoxid, wasserhaltig	77278	grün
Pigment Blue 28, Pigment Green 14	77346	grün
Pigment Metal 2	77400	braun
Gold	77480	braun
Eisenoxide und -hydoxide	77489	orange
Eisenoxid	7749,1	rot
Eisenoxidhydrat	77492	gelb
Eisenoxid	77499	schwar
Mischungen aus Eisen(II)- und Eisen(III)-	hexacyahoferrat 77510	blau
Pigment White 18	77713	weiß
Mangananimoniumdiphosphat	77742	violett
Manganphosphat; Mn₃(PO₄)₂ · 7 H₂O	77745	rot
Silber	77820	weiß
Titandioxid und seine Gemische mit Glim	mer 77891	weiß
Zinkoxid	77947	weiß

blau

Chemische oder sonstige Bezeichnung		Farbe
6,7-Dimethyl-9-(1'-D-ribityl)-isoalloxazin, Lactoflavin		gelb
Zuckerkulör		braun
Capsanthin, Capsorubin		orange
Betanin		rot
Benzopyryliumsalzem, Anthocyane		rot
Aluminium-, Zink-, Magnesium- und Calciumstearat		weiß

10

Bromthymolblau

5

Es kann ferner günstig sein, als Farbstoff eine oder mehrerer Substanzen aus der folgenden Gruppe zu wählen:

2,4-Dihydroxyazobenzol, 1-(2'-Chlor-4'-nitro-1 'phenylazo)-2hydroxynaphthalin, Ceresrot, 2-(4-Sulfo-1-naphthylazo)-1-naphthol-4sulfosäure, Calciumsalz der 2-Hydroxy-1,2'-azonaphthalin-1'-sulfonsäure,
Calcium- und Bariumsalze der 1-(2-Sulfo-4-methyl-1-phenylazo)-2naphthylcarbonsäure, Calciumsalz der 1-(2-Sulfo-1-naphthylazo)-2hydroxynaphthalin-3-carbonsäure, Aluminiumsalz der 1-(4-Sulfo-1phenylazo)-2-naphthol-6-sulfosäure, Aluminiumsalz der 1-(4-Sulfo-1naphthylazo)-2-naphthol-3.6-disulfosäure, 1-(4-Sulfo-1-naphthylazo)-2-

naphthylazo)-2-naphthol-3,6-disulfosäure, 1-(4-Sulfo-1-naphthylazo)-2-naphthol-6,8-disulfonsäure, Aluminiumsalz der 4-(4-Sulfo-1-phenylazo)-2-(4-sulfophenyl)-5-hydroxy-pyrazolon-3-carbonsäure, Aluminium- und Zirkoniumsalze von 4,5-Dibromfluorescein, Aluminium- und Zirkoniumsalze von 2,4,5,7-Tetrabromfluorescein, 3',4',5',6'-Tetrachlor-2,4,5,7-

tetrabromfluorescein und sein Aluminiumsalz, Aluminiumsalz von 2,4,5,7Tetraiodfluorescein, Aluminiumsalz der Chinophthalon-disulfosäure,
Aluminiumsalz der Indigo-disulfonsäure, rotes und schwarzes Eisenoxid
(CIN: 77 491 (rot) und 77 499 (schwarz)), Eisenoxidhydrat (CIN: 77492),
Manganammoniumdiphosphat und Titandioxid.

30

25

Ferner vorteilhaft sind öllösliche Naturfarbstoffe, wie z. B. Paprikaextrakt, ß-Carotin oder Cochenille.

Vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind ferner Gelcrèmes mit einem Gehalt an Effektpigmenten. Bevorzugt sind insbesondere die im folgenden aufgelisteten Arten von Effektpigmenten:

5 1. Natürliche Effektpigmente, wie z. B.

15

- a) "Fischsilber" (Guanin/Hypoxanthin-Mischkristalle aus Fischschuppen) und
- b) "Perlmutt" (vermahlene Muschelschalen)
- 2. Monokristalline Effektpigmente, wie z.B. Bismutoxychlorid (BiOCI)
- 10 3. Schicht-Substrat Pigmente: z. B. Glimmer/Metalloxid

Basis für Effektpigmente sind beispielsweise pulverförmige Pigmente oder Ricinusöldispersionen von Bismutoxychlorid und/oder Titandioxid sowie Bismutoxychlorid und/oder Titandioxid auf Glimmer. Insbesondere vorteilhaft ist z. B. das unter der CIN 77163 aufgelistete Glanzpigment.

Vorteilhaft sind ferner beispielsweise die folgenden Effektpigmentarten auf Basis von Glimmer/Metalloxid:

Gruppe	Belegung/Schichtdicke	Farbe
Silberweiße Effektpigmente	TiO ₂ : 40-60 nm	silber
Interferenzpigmente	TiO ₂ : 60-80 nm	gelb
	TiO ₂ : 80-100 nm	rot
	TiO ₂ : 100-140 nm	blau
	TiO ₂ : 120-160 nm	grün
Farbglanzpigmente	Fe ₂ O ₃	bronze
	Fe ₂ O ₃	kupfer
	Fe ₂ O ₃	rot
AND THE RESERVE OF THE PARTY OF	Fe ₂ O ₃	rotviolet
	Fe ₂ O ₃	rotgrün
	Fe ₂ O ₃	schwarz

Kombinationspigmente	TiO ₂ / Fe ₂ O ₃	Goldtöne
	TiO ₂ / Cr ₂ O ₃	grün
	TiO ₂ / Berliner Blau	tiefblau

Besonders bevorzugt sind z. B. die von der Firma Merck KGaA unter den Handelsnamen Timiron[®], Colorona[®] oder Dichrona[®] erhältlichen Perlglanzpigmente.

Die Liste der genannten Effektpigmente soll selbstverständlich nicht
limitierend sein. Im Sinne der vorliegenden Erfindung vorteilhafte
Effektpigmente sind auf zahlreichen, an sich bekannten Wegen erhältlich.
Darüber hinaus lassen sich beispielsweise auch andere Substrate außer
Glimmer mit weiteren Metalloxiden beschichten, wie z. B. Silica und
dergleichen mehr. Vorteilhaft sind z.B. mit TiO₂ und Fe₂O₃ beschichtete
SiO₂-Partikel ("Ronaspheren"), die von der Firma Merck KGaA vertrieben
werden und sich besonders für die optische Reduktion feiner Fältchen
eignen.

Es kann darüber hinaus von Vorteil sein, gänzlich auf ein Substrat wie Glimmer zu verzichten. Besonders bevorzugt sind Effektpigmente, welche unter der Verwendung von SiO₂ hergestellt werden. Solche Pigmente, die auch zusätzlich goniochromatische Effekte haben können, sind z.B. unter dem Handelsnamen Colorstream[®] bei der Firma Merck KGaA erhältlich.

20

30

Weiterhin vorteilhaft können Pigmente der Firma Engelhard auf Basis von Calcium Natrium Borosilikat, die mit Titandioxid beschichtet sind, eingesetzt werden. Diese sind unter dem Namen Reflecks[®] erhältlich. Sie weisen durch ihre Partikelgröße von 40-80 μm zusätzlich zu der Farbe einen Glitzereffekt auf.

Besonders vorteilhaft sind ferner auch Effektpigmente, welche unter der Handelsbezeichnung Metasomes[®] Standard/Glitter in verschiedenen

WO 2005/084631 PCT/EP2005/001244 - 33 -

Farben (yellow, red, green, blue) von der Firma Flora Tech erhältlich sind. Die Glitterpartikel liegen hierbei in Gemischen mit verschiedenen Hilfs- und Farbstoffen (wie beispielsweise den Farbstoffen mit den Colour Index (CI) Nummern 19140, 77007, 77289, 77491) vor.

5

10

20

25

30

Die Farbstoffe und Pigmente können sowohl einzeln als auch im Gemisch vorliegen sowie gegenseitig miteinander beschichtet sein, wobe i durch unterschiedliche Beschichtungsdicken im allgemeinen verschiedene Farbeffekte hervorgerufen werden. Die Gesamtmenge der Farbstoffe und farbgebenden Pigmente wird vorteilhaft aus dem Bereich von z. B. 0.1 Gew.-% bis 30 Gew.-%, vorzugsweise von 0.5 bis 15 Gew.-%, insbesondere von 1.0 bis 10 Gew.-% gewählt, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen.

Die erfindungsgernäßen Zubereitungen mit Lichtschutzeigenschaften können selbstvers tändlich einen oder mehrere zusätzliche(n) hydrophile(n) oder lipophile(n) Sonnenschutzfilter, die im UV-A-Bereich und/oder UV-B-Bereich und/oder IR und/oder VIS-Bereich (Absorber) wirksam sind, enthalten. Diese zusätzlichen Filter können insbesondere unter

Zimtsäurederivaten, Salicylsäurederivaten, Campherderivaten, Triazinderivaten, β,β-Diphenylacrylatderivaten, p-Aminobenzoesäurederivaten sowie polymeren Filtern und Siliconfiltern, die in der Anmeldung WO-93/04665 beschrieben sind, ausgewählt sein. Weitere Beispiele für organische Filter sind in der Patentanmeldung EP-A 0 487 404 angegeben.

Prinzipiell kommen alle UV-Filter für eine Kombination mit den in den erfindungsgemäßen Pudern enthaltenden UV-Schutzmitteln in Frage. Besonders bevorzugt sind solche UV-Filter, deren physiologische Unbedenklichkeit bereits nachgewiesen ist. Sowohl für UVA wie auch UVB-Filter gibt es viele aus der Fachliteratur bekannte und bewährte

- 34 -

Substanzen, z.B. Benzylidenkampferderivate wie 3-(4´-Methylbenzyliden)dl-kampfer (z.B. Eusolex® 6300), 3-Benzylidenkampfer (z.B. Mexoryl® SD),
Polymere von N-{(2 und 4)-[(2-oxoborn-3-yliden)methyl]benzyl}-acrylamid
(z.B. Mexoryl® SW), N,N,N-Trimethyl-4-(2-oxoborn-3-ylidenmethyl)anilinium
methylsulfat (z.B. Mexoryl® SK) oder (2-Oxoborn-3-yliden)toluol-4sulfonsäure (z.B. Mexoryl® SL), Methoxyzimtsäureester wie
Methoxyzimtsäureoctylester (z.B. Eusolex® 2292), 4Methoxyzimtsäureisopentylester, z.B. als Gemisch der Isomere (z.B. Neo
Heliopan® E 1000), Salicylatderivate wie 2-Ethylhexylsalicylat (z.B.

- Eusolex[®] OS), 4-Isopropylbenzylsalicylat (z.B. Megasol[®]) oder 3,3,5Trimethylcyclohexylsalicylat (z.B. Eusolex[®] HMS), 4-Aminobenzoesäure
 und Derivate wie 4-Aminobenzoesäure, 4-(Dimethylamino)benzoesäure-2ethylhexylester (z.B. Eusolex[®] 6007), ethoxylierter 4Aminobenzoesäureethylester (z.B. Uvinul[®] P25),
- Phenylbenzimidazolsulfonsäuren, wie 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure sowie ihre Kalium-, Natrium- und Triethanolaminsalze (z.B. Eusolex[®] 232), 2,2-(1,4-Phenylen)-bisbenzimidazol-4,6-disulfonsäure bzw. deren Salze (z.B. Neoheliopan[®] AP) oder 2,2-(1,4-Phenylen)-bisbenzimidazol-6-sulfonsäure, und weitere Substanzen wie
- 2-Cyano-3,3-diphenylacrylsäure-2-ethylhexylester (z.B. Eusolex[®] OCR),
 3,3'-(1,4-Phenylendimethylen)-bis-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo-[2.2.1]hept1-ylmethansulfonsäure sowie ihre Salze (z.B. Mexoryl[®] SX) und
 2,4,6-Trianilino-(p-carbo-2'-ethylhexyl-1'-oxi)-1,3,5-triazin (z.B. Uvinul[®] T 150)
- 25 2-(4-Diethylamino-2-hydroxy-benzoyl)-benzoesäure hexylester (z.B. Uvinul[®]UVA Plus, Fa. BASF).

30

Die in der Liste aufgeführten Verbindungen sind nur als Beispiele aufzufassen. Selbstverständlich können auch andere UV-Filter verwendet werden. Insbesondere können vorteilhaft auch organische partikuläre UV-

20

Filter, wie Sie beispielsweise in der Paterntanmeldung WO 99/66896 beschrieben sind, mit den erfindungsgernaßen Pudern kombiniert werden.

Diese organischen UV-Filter werden in der Regel in einer Menge von 0.5 bis 20 Gewichtsprozent, vorzugsweise 1- 10 Gew.-%, in kosmetische Formulierungen eingearbeitet.

Weitere geeignete organische UV-Filter sind z.B.

- 2-(2H-Benzotriazol-2-yl)-4-methyl-6-(2-methyl-3-(1,3,3,3-tetramethyl-1-(trimethylsilyloxy)disiloxanyl)propyl)ph enol (z.B. Silatrizole®),
- 4,4'-[(6-[4-((1,1-Dimethylethyl)aminoc arbonyl)phenylamino]-1,3,5-triazin-2,4-diyl)diimino]bis(benzoesäure-2-ethylhexylester) (z.B. Uvasorb® HEB),
- α-(Trimethylsilyl)-ω-[trimethylsilyl)oxy] poly[oxy(dimethyl [und ca. 6% methyl[2-[p-[2,2-bis(ethoxycarbonyl]vi nyl]phenoxy]-1-methylenethyl] und ca. 1,5 % methyl[3-[p-[2,2-bis(ethoxycarbonyl)vinyl)phenoxy)-propenyl) und 0,1 bis 0,4% (methylhydrogen]silylen]] (n ≈ 60) (CAS-Nr. 207 574-74-1)
 - 2,2'-Methylen-bis-(6-(2H-benzotriazol-2-yl)-4-(1,1,3,3-tetramethyl-butyl)phenol) (CAS-Nr. 103 597-45-1)
 - 2,2'-(1,4-Phenylen)bis-(1H-benzimida zol-4,6-disulfonsäure, Mononatriumsalz) (CAS-Nr. 180 898-37-7) und
 - 2,4-bis-{[4-(2-Ethyl-hexyloxy)-2-hydroxyl]-phenyl}-6-(4-methoxyphenyl) 1,3,5-triazin (CAS-Nr. 103 597-45-, 187 393-00-6).
- 25 4,4'-[(6-[4-((1,1-Dimethylethyl)aminocarbonyl)phenylamino]-1,3,5-triazin-2,4-diyl)diimino]bis(benzoesäure-2-ethylhaexylester) (z.B. Uvasorb® HEB),
- Bevorzugte Verbindungen mit UV-filternd en Eigenschaften sind 3-(4'-Methylbenzyliden)-dl-kampfer, 1-(4-tert-Butylphenyl)-3-(4-methoxy-phenyl)-pro-pan-1,3-dion, 4-lsopropyldibenzoylmethan, 2-Hydroxy-4-meth-oxy-benzophenon, Methoxyzimtsäureoctylester, 3,3,5-Trimethyl-cyclo-hexyl-

sali-cylat, 4-(Dimethylamino)benzoesäure-2-ethyl-hexylester, 2-Cyano-3,3-di-phenyl-acrylsäure-2-ethylhexylester, 2-Phenyl-benzimidazol-5-sulfonsäure sowie ihre Kalium-, Natrium- und Triethanolaminsalze.

5 Bevorzugte Zubereitungen können auch Verbindungen der Formel I enthalten,

10

15

wobei R1 und R2 ausgewählt sind aus

- H
- und OR¹¹, wobei OR¹¹ unabhängig voneinander steht für
 - OH

20

- geradkettige oder verzweigte C₁- bis C₂₀-Alkyloxygruppen,
- geradkettigen oder verzweigten C₃- bis C₂₀-Alkenyloxygruppen,

25

geradkettigen oder verzweigten C₁- bis C₂₀-Hydroxyalkoxygruppen, wobei die Hydroxygruppe(n) an primäre oder sekundäre Kohlenstoffatome der Kette gebunden sein können und weiter die Alkylkette auch durch Sauerstoff unterbrochen sein kann, und/oder

30

C₃- bis C₁₀-Cycloalkyloxygruppen und/oder C₃- bis C₁₂Cycloalkenyloxygruppen, wobei die Ringe jeweils auch
durch -(CH₂)_n-Gruppen mit n = 1 bis 3 überbrückt sein
können und/oder,

Mono- und/oder Oligoglycosylreste,

mit der Maßgabe, dass mindestens ein Rest aus R¹ und R² steht für OR¹¹.

und R³ steht für einen Rest OR¹¹ und

R⁴ bis R⁷ und R¹⁰ gleich oder verschieden sein können, und unabhängig voneinander stehen für

- . Н
- geradkettige oder verzweigte C₁- bis C₂₀-Alkylgruppen,
- geradkettige oder verzweigte C₃- bis C₂₀-Alkenylgruppen,

10

5

 geradkettige oder verzweigte C₁- bis C₂₀-Hydroxyalkylgruppen, wobei die Hydroxygruppe an ein primäres oder sekundäres Kohlenstoffatom der Kette gebunden sein kann und weiter die Alkylkette auch durch Sauerstoff unterbrochen sein kann, und/oder

15

 C₃- bis C₁₀-Cycloalkylgruppen und/oder C₃- bis C₁₂-Cycloalkenylgruppen, wobei die Ringe jeweils auch durch -(CH₂)_n-Gruppen mit n = 1 bis 3 überbrückt sein können und

R⁸ und R⁹ gleich oder verschieden sein können, und unabhängig voneinander stehen für

20

- Н
- OR¹¹
- geradkettige oder verzweigte C₁- bis C₂₀-Alkylgruppen,
- geradkettige oder verzweigte C₃- bis C₂₀-Alkenylgruppen,
- geradkettige oder verzweigte C₁- bis C₂₀-Hydroxyalkylgruppen, wobei die Hydroxygruppe an ein primäres oder sekundäres Kohlenstoffatom der Kette gebunden sein kann und weiter die Alkylkette auch durch Sauerstoff unterbrochen sein kann, und/oder

25

- C_{3} - bis C_{10} -Cycloalkylgruppen und/oder C_{3} - bis C_{12} -Cycloalkenylgruppen, wobei die Ringe jeweils auch durch - $(CH_{2})_{n}$ -Gruppen mit n = 1 bis 3 überbrückt sein können.

30

10

15

20

25

Vorteile der erfindungsgemäßen Zusammensetzungen sind dabei insbesondere die UV-Licht filternde Wirkung und die gute Hautverträglichkeit. Zusätzlich sind die hier beschriebenen Verbindungen der Formel I farblos oder nur schwach gefärbt und führen so, im Gegensatz zu vielen bekannten natürlich vorkommenden Flavonoiden, nicht zu Verfärbungen der Zubereitungen.

Unter den erfindungsgemäß einzusetzenden Flavonoi den der Formel I finden sich dabei Breitband-UV-Filter, andere ebenfall s bevorzugte Verbindungen der Formel I zeigen ein Absorptionsmaximum im Grenzbereich zwischen der UV-B- und der UV-A-Strahlung. Als UV-A-II-Filter ergänzen sie daher vorteilhaft das Absorptionsspektrum von handelsüblichen UV-B- bzw. UV-A-I-Filtern. Bevorzugte erfindungsgemäße Zubereitungen mit Lichtschutzeigenschaften enthalten zumindest eine Verbindung der Formel I, wobei R³ steht für

- OH oder
- geradkettige oder verzweigte C₁- bis C₂₀-Alkoxygruppen,
 vorzugsweise Methoxy, Ethoxy oder Ethylhaexyloxy oder
- Mono- und/oder Oligoglycosylreste, vorzug sweise Glucosylreste und

R¹ und/oder R² vorzugsweise stehen für

- OH oder
- geradkettige oder verzweigte C₁- bis C₂₀-AIkoxygruppen,
 vorzugsweise Methoxy, Ethoxy oder Ethylhaexyloxy oder
- Mono- und/oder Oligoglycosylreste, vorzug sweise Glucosylreste.

Diese bevorzugten Verbindungen zeichnen sich durch eine besonders intensive UV-Absorption aus.

Zusätzlich haben solche bevorzugten Verbindungen Vorteile bei der Einarbeitung in die Zubereitungen:

WO 2005/084631 PCT/EP2005/001244

- 39 -

 Mono- und/oder Oligoglycosylreste verbessern die Wasserlöslichkeit der erfindungsgemäß einzusetzenden Verbindungen;

- geradkettige oder verzweigte C₁- bis C₂₀-Alkoxygruppen, insbesondere die langkettigen Alkoxyfunktionen, wie Ethylhexyloxy-Gruppen erhöhen die Öllöslichkeit der Verbindungen:

5

10

15

20

25

30

d.h. über die geeignete Auswahl der Substituenten kann die Hydrophilie bzw. Lipophilie der Verbindungen nach Formel I gesteuert werden. Als Mono- oder Oligosaccharidreste bevorzugt sind dabei Hexosylreste, insbesondere Ramnosylreste und Glucosylreste. Aber auch andere Hexosylreste, beispielsweise Allosyl, Altrosyl, Galactosyl, Gulosyl, Idosyl, Mannosyl und Talosyl sind gegebenenfalls vorteilhaft zu verwenden. Es kann auch vorteilhaft sein, Pentosylreste zu verwenden. Die Glycosylreste können α - oder β -glycosidisch mit dem Grundkörper verbunden sein. Ein bevorzugtes Disaccharid ist beispielsweise das 6-O-(6-deoxy- α -L-mannopyranosyl)- β -D-glucopyranosid.

Es hat sich gezeigt, dass die Intensität der UV-Absorption insbesondere dann hoch ist, wenn R^3 steht für geradkettige oder verzweigte C_1 - bis C_{20} -Alkoxygruppen, vorzugsweise Methoxy, Ethoxy oder Ethylhexyloxy, und R^8 und R^9 gleich sind und stehen für H oder geradkettige oder verzweigte C_1 -bis C_{20} -Alkoxygruppen, vorzugsweise Methoxy, Ethoxy oder Ethylhexyloxy. Daher sind Zubereitungen mit Lichtschutzeigenschaften enthaltend zumindest eine Verbindung der Formel I, die dadurch gekennzeichnet ist, dass R^3 steht für geradkettige oder verzweigte C_1 - bis C_{20} -Alkoxygruppen, vorzugsweise Methoxy, Ethoxy oder Ethylhexyloxy, und R^8 und R^9 gleich sind und stehen für H oder geradkettige oder verzweigte C_1 - bis C_{20} -Alkoxygruppen, vorzugsweise Methoxy, Ethoxy oder Ethylhexyloxy, erfindungsgemäß besonders bevorzugt. Insbesondere ist es dabei bevorzugt, wenn und R^8 und R^9 für H stehen.

WO 2005/084631 PCT/EP2005/001244 - 40 -

Die Verbindungen der Formel I werden erfindungsgemäß typisch in Mengen von 0.01 bis 20 Gew.-%, vorzugsweise in Mengen von 0.5 Gew.-% bis 10 Gew.-% und insbesondere bevorzugt in Mengen von 1 bis 8 Gew.-% eingesetzt. Dabei bereitet es dem Fachmann keinerlei Schwierigkeiten, die Mengen abhängig von dem beabsichtigten Lichtschutzfaktor der Zubereitung entsprechend auszuwählen.

Durch Kombination von einem oder mehreren nanopartikulären UV-Schutzmitteln in den erfindungsgemäßen Pudern mit weiteren UV-Filtern kann die Schutzwirkung gegen schädliche Einwirkungen der UV-Strahlung optimiert werden. Optimierte Zusammensetzungen können beispielsweise die Kombination der organischen UV-Filter 4'-Methoxy-6-hydroxyflavon mit 1-(4-tert-Butylphenyl)-3-(4-methoxyphenyl)propan-1,3-dion und 3-(4'-Methylbenzyliden)-dl-kampfer enthalten.

15

10

5

Alle genannten UV-Filter einschließlich der Verbindungen der Formel I können ebenfalls auch in verkapselter Form eingesetzt werden.

Insbesondere ist es von Vorteil organische UV-Filter in verkapselter Form einzusetzen. Beispiele für die Verkapselung sind vorab bei der

Beschreibung der erfindungsgemäßen UV-Filter in Puderform bereits genannt. Darüber hinaus können auch diese Kapseln nachbehandelt se in, das heißt die Oberfläche der Partikel ist hydrophobisiert oder hydrophilisiert. Beispiele für derartige Nachbehandlungen sind ebenfalls bereits genannt.

25

30

Weisen die erfindungsgemäßen Zubereitungen Verbindungen entsprechend Formel I mit freien Hydroxy-Gruppen auf, so zeigen sie neben den beschriebenen Eigenschaften zusätzlich eine Wirkung als Antioxidans und/oder Radikalfänger. Bevorzugt sind daher auch Zubereitungen mit Lichtschutzeigenschaften enthaltend zumindest eine Verbindung der Formel I. die dadurch gekennzeichnet ist, dass mindestens

WO 2005/084631 PCT/EP2005/001244 - 41 -

einer der Reste R¹ bis R³ steht für OH, wobei vorzugsweise mindestens einer der Reste R¹ oder R² für OH steht.

5

10

15

20

25

30

Damit die Verbindungen der Formel I ihre positive Wirkung als Radikalfänger auf die Haut besonders gut entwickeln können, kann es bevorzugt sein die Verbindungen der Formel I in tiefere Hautschichten eindringen zu lassen. Dazu stehen mehrere Möglichkeiten zur Verfügung. Zum einen können die Verbindungen der Formel I eine ausreichende Lipophilie aufweisen, um durch die äußere Hautschicht in epidermale Schichten vordringen zu können. Als weitere Möglichkeit können in der Zubereitung auch entsprechende Transportmittel, beispielsweise Liposomen, vorgesehen sein, die einen Transport der Verbindungen der Formel I durch die äußeren Hautschichten ermöglichen. Schließlich ist auch ein systemischer Transport der Verbindungen der Formel I denkbar. Die Zubereitung wird dann beispielsweise so gestaltet, dass sie für eine orale Gabe geeignet ist.

Allgemein wirken die Substanzen der Formel I als Radikalfänger. Solche Radikale werden nicht nur durch Sonnenlicht erzeugt, sondern werden unter verschiedenen Bedingungen gebildet. Beispiele sind Anoxie, die den Elektronenfluß stromauf der Cytochromoxidasen blockiert und die Bildung von Superoxidradikalarionen bedingt; Entzündungen, die unter anderem mit der Bildung von Superoxidanionen durch die Membran-NADPH-Oxidase der Leukozyten einhergehen, die jedoch auch mit der Bildung (durch Disproportionierung in Gegenwart von Eisen (II)-ionen) der Hydroxyradikale und anderer reaktiver Spezies, die normalerweise beim Phänomen einer Phagocytose beteiligt sind, einhergehen; sowie Lipidautooxidation die im Allgemeinen durch ein Hydroxylradikal initiiert wird und lipidische Alkoxyradikale und Hydroperoxide liefert.

Es wird vermutet, dass bevorzugte Verbindungen der Formel I auch als Enzymhemmer wirken. Sie hemmen vermutlich Histidindecarboxylase, Proteinkinasen, Elastase, Aldosereduktase sowie Hyaluronidase, und ermöglichen daher, die Unversehrtheit der Grundsubstanz vaskulärer

WO 2005/084631 PCT/EP2005/001244 - 42 -

5

10

15

20

25

30

Hüllen aufrecht zu erhalten. Ferner hemmen sie vermutlich nicht spezifisch Katechol-O-methyltransferase, wodurch die Menge der verfügbaren Katecholamine und dadurch die Gefäßfestigkeit erhöht wird. Weiter hemmen sie AMP-Phosphodiesterase, wodurch die Substanzen ein Potential zur Hemmung der Thrombozytenaggregation aufweisen. Aufgrund dieser Eigenschaften eignen sich die erfindungsgemäßen Zubereitungen allgemein zur Immunprotektion und zum Schutz der DNA und RNA. Insbesondere eignen sich die Zubereitungen dabei zum Schutz von DNA und RNA vor oxidativen Angriffen, vor Radikalen und vor Schädigung durch Strahlung, insbesondere UV-Strahlung. Ein weiterer Vorteil der erfindungsgemäßen Zubereitungen ist der Zellschutz, insbesondere der Schutz von Langerhans-Zellen vor Schäden durch die oben genannten Einflüsse. Alle diese Verwendungen bzw. die Verwendung der Verbindungen der Formel I zur Herstellung entsprechend einsetzbarer Zubereitungen sind ausdrücklich auch Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Insbesondere eignen sich bevorzugte erfindungsgemäße Zusammensetzungen auch zur Behandlung von Hautkrankheiten, die mit einer Störung der Keratinisierung verbunden sind, die die Differenzierung und Zellproliferation betrifft, insbesondere zur Behandlung der Akne vulgaris, Akne comedonicá, der polymorphen Akne, der Akne rosaceae, der nodulären Akne, der Akne conglobata, der alters-bedingten Aknen, der als Nebenwirkung auftretenden Aknen, wie der Akne solaris, der medikamenten-bedingten Akne oder der Akne professionalis, zur Behandlung anderer Störungen der Keratinisierung, insbesondere der Ichtyosen, der ichtyosiformen Zustände, der Darrier-Krankheit, der Keratosis palmoplantaris, der Leukoplasien, der leukoplasiformen Zustände, der Haut- und Schleimhautflechten (Buccal) (Lichen), zur Behandlung anderer Hauterkrankungen, die mit einer Störung der Keratinisierung zusammenhängen und eine entzündliche und/oder immunoallergische Komponente haben und insbesondere aller Formen der Psoriasis, die die Haut, die Schleimhäute und die Finger und Zehennägel betreffen, und des psoriatischen Rheumas und der Haut-

10

15

20

25

30

atopien, wie Ekzemen oder der respiratorischen Atopie oder auch der Hypertrophie des Zahnfleisches, wobei die Verbindungen ferner bei einigen Entzündungen verwendet werden können, die nicht mit einer Störung der Keratinisierung zusammenhängen, zur Behandlung aller gutartigen oder bösartigen Wucherungen der Dermis oder Epidermis, die gegebenenfalls viralen Ursprungs sind, wie Verruca vulgaris. Veruca plana, Epidermodysplasia verruciformis, orale Papillomatose, Papillomatosis florida, und der Wucherungen, die durch UV-Strahlung hervorgerufen werden können, insbesondere des Epithelioma baso-cellulare und Epithelioma spinocellulare, zur Behandlung anderer Hautkrankheiten, wie der Dermatitis bullosa und der das Kollagen betreffenden Krankheiten, zur Behandlung bestimmter Augenkrankheiten, insbesondere der Hornhauterkrankungen, zur Behebung oder Bekämpfung der lichtbedingten und der mit dem Älterwerden zusammenhängenden Hautalterung, zur Verminderung der Pigmentierungen und der Keratosis actinica und zur Behandlung aller Krankheiten, die mit der normalen Alterung oder der licht-bedingten Alterung zusammenhängen, zur Vorbeugung vor oder der Heilung von Wunden/Narben der Atrophien der Epidermis und/oder Dermis, die durch lokal oder systemisch angewendete Corticosteroide hervorgerufen werden und aller sonstigen Arten der Hautatrophie, zur Vorbeugung vor oder Behandlung von Störungen der Wundheilung, zur Vermeidung oder Behebung von Schwangerschaftsstreifen oder auch zur Förderung der Wundheilung, zur Bekämpfung von Störungen der Talgproduktion, wie Hypersebhorrhö bei Akne oder der einfachen Seborrhö, zur Bekämpfung von oder Vorbeugung von krebsartigen Zuständen oder vor präkanzerogenen Zuständen, insbesondere der promyelozytären Leukämien, zur Behandlung von Entzündungserkrankungen, wie Arthritis, zur Behandlung aller virusbedingten Erkrankungen der Haut oder anderer Bereiche des Körpers, zur Vorbeugung vor oder Behandlung der Alopecie, zur Behandlung von Hautkrankheiten oder Krankheiten anderer Körperbereiche mit einer immunologischen Komponente, zur Behandlung von Herz-/Kreislauf-Erkran-kungen, wie Arteriosklerose oder Bluthochdruck, sowie des InsulinWO 2005/084631

PCT/EP2005/001244

unabhängigen Diabetes, zur Behandlung von Hautproblemen, die durch UV-Strahlung hervorgerufen werden.

- 44 -

Die schützende Wirkung erfindungsgemäßer Zubereitungen gegen oxidativen Stress bzw. gegen die Einwirkung von Radikalen kann also weiter verbessert werden, wenn die Zubereitungen ein oder mehrere Antioxidantien enthalten, wobei es dem Fachmann keinerlei Schwierigkeiten bereitet, geeignete schnell oder zeitverzögert wirkende Antioxidantien auszuwählen.

10

15

5

In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindungen handelt es sich bei der Zubereitung daher um eine Zubereitung zum Schutz von Körperzellen gegen oxidativen Stress, insbesondere zur Verringerung der Hautalterung, dadurch gekennzeichnet, dass sie neben den einer oder mehreren Verbindungen nach Formel I ein oder mehrere Antioxidantien enthält.

Es gibt viele aus der Fachliteratur bekannte und bewährte Substanzen, die als Antioxidantien verwendet werden können, z.B. Aminosäuren (z.B. 20 Glycin, Histidin, Tyrosin, Tryptophan) und deren Derivate, Imidazole, (z.B. Urocaninsäure) und deren Derivate, Peptide wie D,L-Carnosin, D-Carnosin, L-Carnosin und deren Derivate (z.B. Anserin), Carotinoide, Carotine (z.B. α-Carotin, β-Carotin, Lycopin) und deren Derivate, Chlorogensäure und deren Derivate, Liponsäure und deren Derivate (z.B. Dihydroliponsäure), 25 Aurothioglucose, Propylthiouracil und andere Thiole (z.B. Thioredoxin, Glutathion, Cystein, Cystin, Cystamin und deren Glycosyl-, N-Acetyl-, Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Amyl-, Butyl- und Lauryl-, Palmitoyl-, Oleyl-, γ-Linoleyl, Cholesteryl- und Glycerylester) sowie deren Salze, Dilaurylthiodipropionat, Distearylthiodipropionat, Thiodipropionsäure und 30 deren Derivate (Ester, Ether, Peptide, Lipide, Nukleotide, Nukleoside und Salze) sowie Sulfoximinverbindungen (z.B. Buthioninsulfoximine,

10

15

20

25

30

Homocysteinsulfoximin, Buthioninsulfone, Penta-, Hexa-, Heptathioninsulfoximin) in sehr geringen verträglichen Dosierungen (z.B. pmol bis umol/kg), ferner (Metall-) Chelatoren, (z.B. α-Hydroxyfettsäuren, Palmitinsäure, Phytinsäure, Lactoferrin), α-Hydroxysäuren (z.B. Citronensäure, Milchsäure, Äpfelsäure), Huminsäure, Gallensäure, Gallenextrakte, Bilirubin, Biliverdin, EDTA, EGTA und deren Derivate, ungesättigte Fettsäuren und deren Derivate, Vitamin C und Derivate (z.B. Ascorbylpalmitat, Magnesium-Ascorbylphosphat, Ascorbylacetat), Tocopherole und Derivate (z.B. Vitamin-E-acetat), Vitamin A und Derivate (z.B. Vitamin-A-palmitat) sowie Koniferylbenzoat des Benzoeharzes, Rutinsäure und deren Derivate, α-Glycosylrutin, Ferulasäure, Furfurylidenglucitol, Carnosin, Butvlhydroxytoluol. Butvlhydroxyanisol, Nordohydroguajaretsäure, Trihydroxybutyrophenon, Quercitin, Harnsäure und deren Derivate, Mannose und deren Derivate, Zink und dessen Derivate (z.B. ZnO, ZnSO₄), Selen und dessen Derivate (z.B. Selenmethionin), Stilbene und deren Derivate (z.B. Stilbenoxid, trans-Stilbenoxid).

Mischungen von Antioxidantien sind ebenfalls zur Verwendung in den erfindungsgemäßen kosmetischen Zubereitungen geeignet. Bekannte und käufliche Mischungen sind beispielsweise Mischungen enthaltend als aktive Inhaltsstoffe Lecithin, L-(+)-Ascorbylpalmitat und Zitronensäure (z.B. (z.B. Oxynex® AP), natürliche Tocopherole, L-(+)-Ascorbylpalmitat, L-(+)-Ascorbinsäure und Zitronensäure (z.B. Oxynex® K LIQUID), Tocopherolextrakte aus natürlichen Quellen, L-(+)-Ascorbylpalmitat, L-(+)-Ascorbinsäure und Zitronensäure (z.B. Oxynex® L LIQUID), DL-α-Tocopherol, L-(+)-Ascorbylpalmitat, Zitronensäure und Lecithin (z.B. Oxynex® LM) oder Butylhydroxytoluol (BHT), L-(+)-Ascorbylpalmitat und Zitronensäure (z.B. Oxynex® 2004). Derartige Antioxidantien werden mit Verbindungen der Formel I in solchen Zusammensetzungen üblicherweise in Verhältnissen im Bereich von 1000:1 bis 1:1000, bevorzugt in Mengen von 100:1 bis 1:100 eingesetzt.

Die erfindungsgemäßen Zubereitungen können als weitere Inhaltsstoffe Vitamine enthalten. Bevorzugt sind Vitamine und Vitamin-Derivate ausgewählt aus Vitamin A, Vitamin-A-Propionat, Vitamin-A-Palmitat, Vitamin-5 A-Acetat, Retinol, Vitamin B, Thiaminchloridhydrochlorid (Vitamin B₁), Riboflavin (Vitamin B₂), Nicotinsäureamid, Vitamin C (Ascorbinsäure), Vitamin D, Ergocalciferol (Vitamin D₂), Vitamin E, DL- α -Tocopherol, Tocopherol-E-Acetat, Tocopherolhydrogensuccinat, Vitamin K₁, Esculin (Vitamin P-Wirkstoff), Thiamin (Vitamin B₁), Nicotinsäure (Niacin), Pyri-10 doxin, Pyridoxal, Pyridoxamin, (Vitamin B₆), Panthothensäure, Biotin, Folsäure und Cobalamin (Vitamin B₁₂) in den erfindungsgemäßen kosmetischen Zubereitungen enthalten, insbesondere bevorzugt Vitamin-A-Palmitat, Vitamin C und dessen Derivaten, DL-α-Tocopherol, Tocopherol-E-Acetat, Nicotinsäure, Pantothensäure und Biotin. Vitamine werden dabei 15 mit Verbindungen der Formel I üblicherweise in Verhältnissen im Bereich von 1000:1 bis 1:1000, bevorzugt in Mengen von 100:1 bis 1:100 eingesetzt.

Unter den Phenolen mit antioxidativer Wirkung sind die teilweise als 20 Naturstoffe vorkommenden Polyphenole für Anwendungen im pharmazeutischen, kosmetischen oder Ernährungsbereich besonders interessant. Beispielsweise weisen die hauptsächlich als Pflanzenfarbstoffe bekannten Flavonoide oder Bioflavonoide häufig ein antioxidantes Potential auf. Mit Effekten des Substitutionsmusters von Mono- und 25 Dihydoxyflavonen beschäftigen sich K. Lemanska, H. Szymusiak, B. Tyrakowska, R. Zielinski, I.M.C.M. Rietjens; Current Topics in Biophysics 2000, 24(2), 101-108. Es wird dort beobachtet, dass Dihydroxyflavone mit einer OH-Gruppe benachbart zur Ketofunktion oder OH-Gruppen in 3'4'oder 6.7- oder 7.8-Position antioxidative Eigenschaften aufweisen, 30 während andere Mono- und Dihydroxyflavone teilweise keine antioxidativen Eigenschaften aufweisen.

Häufig wird Quercetin (Cyanidanol, Cyanidenolon 1522, Meletin, Sophoretin, Ericin, 3,3',4',5,7-Pentahydroxyflavon) als besonders wirksames Antioxidans genannt (z.B. C.A. Rice-Evans, N.J. Miller,
G. Paganga, Trends in Plant Science 1997, 2(4), 152-159). K. Lemanska, H. Szymusiak, B. Tyrakowska, R. Zielinski, A.E.M.F. Soffers, I.M.C.M. Rietjens; Free Radical Biology&Medicine 2001, 31(7), 869-881 untersuchen die pH-Abhängigkeit der antioxidanten Wirkung von Hydoxyflavonen. Über den gesamten pH-Bereich zeigt Quercetin die höchste Aktivität der untersuchten Strukturen.

Geeignete Antioxidantien sind weiter Verbindungen der Formel II

wobei R¹ bis R¹⁰ gleich oder verschieden sein können und ausgewählt sind aus

- H

25

- OR¹¹
- geradkettigen oder verzweigten C₁- bis C₂₀-Alkylgruppen,
- geradkettigen oder verzweigten C_3 bis C_{20} -Alkenylgruppen,
- geradkettigen oder verzweigten C₁- bis C₂₀-Hydroxyalkylgruppen, wobei die Hydroxygruppe an ein primäres oder sekundäres Kohlenstoffatom der Kette gebunden sein kann und weiter die Alkylkette auch durch Sauerstoff unterbrochen sein kann, und/oder

- C₃- bis C₁₀-Cycloalkylgruppen und/oder C₃- bis C₁₂ Cycloalkenylgruppen, wobei die Ringe jeweils auch durch -(CH₂)_n-Gruppen mit n = 1 bis 3 überbrückt sein können,
- wobei alle OR¹¹ unabhängig voneinander stehen für
- 5 OH

- geradkettige oder verzweigte C₁- bis C₂₀-Alkyloxygruppen,
- geradkettigen oder verzweigten C₃- bis C₂₀-Alkenyloxygruppen,
- geradkettigen oder verzweigten C₁- bis C₂₀-Hydroxyalkoxygruppen,
 wobei die Hydroxygruppe(n) an primäre oder sekundäre Kohlenstoffatome
 der Kette gebunden sein können und weiter die Alkylkette auch durch
 Sauerstoff unterbrochen sein kann, und/oder
 - C₃- bis C₁₀-Cycloalkyloxygruppen und/oder C₃- bis C₁₂ Cycloalkenyloxygruppen, wobei die Ringe jeweils auch durch -(CH₂)_n Gruppen mit n = 1 bis 3 überbrückt sein können und/oder,
- Mono- und/oder Oligoglycosylreste, mit der Maßgabe, dass mindestens 4 Reste aus R¹ bis R² stehen für OH und dass im Molekül mindestens 2 Paare benachbarter Gruppen –OH vorliegen,
- oder R², R⁵ und R⁶ für OH und die Reste R¹, R³, R⁴ und R⁷⁻¹⁰ für H
 stehen,
 wie sie in der älteren Deutschen Patentanmeldung DE 10244282.7
 beschrieben sind.
- Vorteile der erfindungsgemäßen Zusammensetzungen enthaltend
 mindestens ein Antioxidans sind dabei neben den oben genannten
 Vorteilen insbesondere die antioxidante Wirkung und die gute
 Hautverträglichkeit. Zusätzlich sind bevorzugte der hier beschriebenen
 Verbindungen farblos oder nur schwach gefärbt und führen so nicht oder
 nur in geringer Weise zu Verfärbungen der Zubereitungen. Von Vorteil ist
 insbesondere das besondere Wirkprofil der Verbindungen nach Formel II,
 welches sich im DPPH-Assay in einer hohen Kapazität Radikale zu fangen
 (EC₅₀), einer zeitverzögerten Wirkung (T_{EC50} > 120 min) und damit einer

WO 2005/084631

5

10

15

20

25

30

- 49 -

PCT/EP2005/001244

mittleren bis hohen antiradikalischen Effizienz (AE) äußert. Zudem vereinigen die Verbindungen nach Formel II im Molekül antioxidative Eigenschaften mit UV-Absorption im UV-A- und/oder –B-Bereich. Bevorzugt sind daher auch Zubereitungen enthaltend zumindest eine Verbindung der Formel II, die dadurch gekennzeichnet ist, dass mindestens zwei benachbarte Reste der Reste R¹ bis R⁴ stehen für OH und mindestens zwei benachbarte Reste der Reste R⁵ bis R⁵ stehen für OH. Insbesondere bevorzugte Zubereitungen enthalten zumindest eine Verbindung der Formel II, die dadurch gekennzeichnet ist, dass mindestens drei benachbarte Reste der Reste R¹ bis R⁴ stehen für OH, wobei vorzugsweise die Reste R¹ bis R³ für OH stehen.

Als Flavon-Derivate werden erfindungsgemäß Flavonoide und Coumaranone verstanden. Als Flavonoide werden erfindungsgemäß die Glykoside von Flavanonen, Flavonen, 3-Hydroxyflavonen (= Flavonolen), Auronen, Isoflavonen und Rotenoiden aufgefaßt [Römpp Chemie Lexikon, Band 9, 1993]. Im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden hierunter jedoch auch die Aglykone, d.h. die zuckerfreien Bestandteile, und die Derivate der Flavonoide und der Aglykone verstanden. Weiterhin wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung unter dem Begriff Flavonoid auch Anthocyanidin (Cyanidin) verstanden. Im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden unter Coumaranonen auch deren Derivate verstanden.

Bevorzugte Flavonoide leiten sich von Flavanonen, Flavonen, 3-Hydroxyflavonen, Auronen und Isoflavonen, insbesondere von Flavanonen, Flavonen, 3-Hydroxyflavonen und Auronen, ab.

Die Flavonoide sind vorzugsweise ausgewählt aus folgenden Verbindungen: 4,6,3',4'-Tetrahydroxyauron, Quercetin, Rutin, Isoquercetin, Eriodictyol, Taxifolin, Luteolin, Trishydroxyethylquercetin (Troxequercetin), Trishydroxyethylrutin (Troxerutin), Trishydroxyethylisoquercetin (Troxeiso-

quercetin), Trishydroxyethylluteolin (Troxeluteolin), α -Glycosylrutin, Tilirosid sowie deren Sulfaten und Phosphaten. Unter den Flavonoiden sind als erfindungsgemäße Aktivstoffe insbesondere Rutin, Tilirosid, α -Glycosylrutin und Troxerutin bevorzugt.

5

Unter den Coumaranonen ist 4,6,3′,4′-Tetrahydroxybenzylcoumaranon-3 bevorzugt.

Unter Chromon-Derivaten werden vorzugsweise bestimmte Chromen-2-onDerivate, die sich als Wirkstoffe zur vorbeugenden Behandlung von menschlicher Haut und menschlicher Haare gegen Alterungsprozesse und schädigende Umwelteinflüssen eignen, verstanden. Sie zeigen gleichzeitig ein niedriges Irritationspotential für die Haut, beeinflussen die Wasserbindung in der Haut positiv, erhalten oder erhöhen die Elastizität der Haut und fördern somit eine Glättung der Haut. Diese Verbindungen entsprechen vorzugsweise der Formel III

20

$$OR^3$$
 R^5
 O
 R^1
 R^6
 R^2

wobei

R¹ und R² gleich oder verschieden sein können und ausgewählt sind aus

- 25 H, $-C(=O)-R^7$, $-C(=O)-OR^7$,
 - geradkettigen oder verzweigten C₁- bis C₂₀-Alkylgruppen,
- geradkettigen oder verzweigten C₃- bis C₂₀-Alkenylgruppen,
 geradkettigen oder verzweigten C₁- bis C₂₀-Hydroxyalkylgruppen, wobei die Hydroxygruppe an ein primäres oder sekundäres Kohlenstoffatom der
 Kette gebunden sein kann und weiter die Alkylkette auch durch Sauerstoff unterbrochen sein kann, und/oder

- C_3 bis C_{10} -Cycloalkylgruppen und/oder C_3 bis C_{12} Cycloalkenylgruppen, wobei die Ringe jeweils auch durch - $(CH_2)_n$ -Gruppen mit n=1 bis 3 überbrückt sein können,
- R^3 steht für H oder geradkettige oder verzweigte C_1 bis C_{20} -Alkylgruppen, R^4 steht für H oder OR^8 .
- R⁵ und R⁶ gleich oder verschieden sein können und ausgewählt sind aus
- -H, -OH,
- geradkettigen oder verzweigten C₁- bis C₂₀-Alkylgruppen,
- geradkettigen oder verzweigten C₃- bis C₂₀-Alkenylgruppen,
- 10 geradkettigen oder verzweigten C₁- bis C₂₀-Hydroxyalkylgruppen, wobei die Hydroxygruppe an ein primäres oder sekundäres Kohlenstoffatom der Kette gebunden sein kann und weiter die Alkylkette auch durch Sauerstoff unterbrochen sein kann und
- R⁷ steht für H, geradkettige oder verzweigte C₁- bis C₂₀-Alkylgruppen, eine Polyhydroxy-Verbindung, wie vorzugsweise einen Ascorbinsäurerest oder glycosidische Reste und
 - R^8 steht für H oder geradkettige oder verzweigte C_1 bis C_{20} -Alkylgruppen, wobei mindestens 2 der Substituenten R^1 , R^2 , R^4 - R^6 verschieden von H sind oder mindestens ein Substituent aus R^1 und R^2 für -C(=O)- R^7 oder R^2 tablet
- $C(=O)-OR^7$ steht.

25

- Der Anteil an einer oder mehreren Verbindungen ausgewählt aus Flavonoiden, Cromon-Derivaten und Coumaranonen in der erfindungsgemäßen Zubereitung beträgt vorzugsweise von 0.001 bis 5 Gew.-%, besonders bevorzugt von 0.01 bis 2 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Zubereitung.
- Die erfindungsgemäßen Zubereitungen mit Lichtschutzeigenschaften können darüber hinaus weitere übliche hautschonende oder hautpflegende Wirkstoffe enthalten. Dies können prinzipiell alle dem Fachmann bekannten Wirkstoffe sein.

WO 2005/084631 PCT/EP2005/001244

Besonders bevorzugte Wirkstoffe sind Pyrimidincarbonsäuren und/oder Aryloxime.

- 52 -

Pyrimidincarbonsäuren kommen in halophilen Mikroorganismen vor und spielen bei der Osmoregulation dieser Organismen eine Rolle (*E. A. Galinski et al., Eur. J. Biochem., 149 (1985) Seite 135-139*). Dabei sind unter den Pyrimidincarbonsäuren insbesondere Ectoin ((S)-1,4,5,6-Tetrahydro-2-methyl-4-pyrimidincarbonsäure) und Hydroxyectoin ((S,S)-1,4,5,6-Tetrahydro-5-hydroxy-2-methyl-4-pyrimidincarbonsäure und deren Derivate zu nennen. Diese Verbindungen stabilisieren Enzyme und andere Biomoleküle in wässrigen Lösungen und organischen Lösemitteln. Weiter stabilisieren sie insbesondere Enzyme gegen denaturierende Bedingungen, wie Salze, extreme pH-Werte, Tenside, Harnstoff, Guanidiniumchlorid und andere Verbindungen.

15

20

25

30

10

5

Ectoin und Ectoin-Derivate wie Hydroxyectoin können vorteilhaft in Arzneimitteln verwendet werden. Insbesondere kann Hydroxyectoin zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Hauterkrankungen eingesetzt werden. Andere Einsatzgebiete des Hydroxyectoins und anderer Ectoin-Derivate liegen typischerweise in Gebieten in denen z.B. Trehalose als Zusatzstoff verwendet wird. So können Ectoin-Derivate, wie Hydroxyectoin, als Schutzstoff in getrockneten Hefe- und Bakterienzellen Verwendung finden. Auch pharmazeutische Produkte wie nicht glykosylierte, pharmazeutische wirksame Peptide und Proteine z.B. t-PA können mit Ectoin oder seinen Derivaten geschützt werden.

Unter den kosmetischen Anwendungen ist insbesondere die Verwendung von Ectoin und Ectoin-Derivaten zur Pflege von gealterter, trockener oder gereizter Haut zu nennen. So wird in der europäischen Patentanmeldung EP-A-0 671 161 insbesondere beschrieben, dass Ectoin und Hydroxyectoin in kosmetischen Zubereitungen wie Pudern, Seifen, tensidhaltigen

15

20

Reinigungsprodukten, Lippenstiften, Rouge, Make-Ups, Pflegecremes und Sonnenschutzpräparaten eingesetzt werden.

Dabei wird vorzugsweise eine Pyrimidincarbonsäure gemäß der unten stehenden Formel IV eingesetzt,

10
$$R^4$$
 N R^5 N R^6 H R^2

worin R¹ ein Rest H oder C1-8-Alkyl, R² ein Rest H oder C1-4-Alkyl und R³, R⁴, R⁵ sowie R⁶ jeweils unabhängig voneinander ein Rest aus der Gruppe H, OH, NH₂ und C1-4-Alkyl sind. Bevorzugt werden Pyrimidincarbonsäuren eingesetzt, bei denen R² eine Methyl- oder eine Ethylgruppe ist und R¹ bzw. R⁵ und R⁶ H sind. Insbesondere bevorzugt werden die Pyrimidincarbonsäuren Ectoin ((S)-1,4,5,6-Tetrahydro-2-methyl-4-pyrimidin-carbonsäure) und Hydroxyectoin ((S, S)-1,4,5,6-Tetrahydro-5-hydroxy-2-methyl-4-pyrimidin-carbonsäure) eingesetzt. Dabei enthalten die erfindungsgemäßen Zubereitungen derartige Pyrimidincarbonsäuren vorzugsweise in Mengen bis zu 15 Gew.-%.

Unter den Aryloximen wird vorzugsweise 2-Hydroxy-5-methyllaurophenonoxim, welches auch als HMLO, LPO oder F5 bezeichnet wird,
eingesetzt. Seine Eignung zum Einsatz in kosmetischen Mitteln ist
beispielsweise aus der Deutschen Offenlegungsschrift DE-A-41 16 123
bekannt. Zubereitungen, die 2-Hydroxy-5-methyllaurophenonoxim
enthalten, sind demnach zur Behandlung von Hauterkrankungen, die mit
Entzündungen einhergehen, geeignet. Es ist bekannt, dass derartige
Zubereitungen z.B. zur Therapie der Psioriasis, unterschiedlicher

25

Ekzemformen, irritativer und toxischer Dermatitis, UV-Dermatitis sowie weiterer allergischer und/oder entzündlicher Erkrankungen der Haut und der Hautanhangsgebilde verwendet werden können. Erfindungsgemäße Zubereitungen, die Aryloxime, vorzugsweise 2-Hydroxy-5-

- methyllaurophenonoxim enthalten, zeigen überraschende antiinflammatorische Eignung. Dabei enthalten die Zubereitungen
 vorzugsweise 0.01 bis 10 Gew.-% des Aryloxims, wobei es insbesondere
 bevorzugt ist, wenn die Zubereitung 0.05 bis 5 Gew.-% Aryloxim enthält.
- Alle hier beschriebenen Verbindungen oder Komponenten, die in den Zubereitungen verwendet werden können, sind entweder bekannt und käuflich erwerbbar oder können nach bekannten Verfahren synthetisiert werden.
- Neben den hier beschriebenen Verbindungen können die erfindungsgemäßen Zubereitungen auch mindestens einen Photostabilisator, vorzugsweise entsprechend der Formel V

20
$$R^5$$
 R^1 V , OR^6

wobei

 R^1 ausgewählt ist aus -C(O)CH₃, -CO₂ R^3 , -C(O)NH₂ and -C(O)N(R^4)₂; X is O or NH;

 R^2 steht für einen linearen oder verzweigten C_{1-30} -Alkylrest; R^3 steht für einen linearen oder verzweigten C_{1-20} -Alkylrest, alle R^4 unabhängig voneinander stehen für H oder lineare oder verzweigte C_{1-8} -Alkylreste

R⁵ steht für H, einen linearen oder verzweigten C₁₋₈-Alkylrest oder einen linearen oder verzweigten -O-C₁₋₈-Alkylrest und

10

15

20

25

R⁶ steht für einen C₁₋₈-Alkylrest,

wobei es sich bei dem Photostabilisator insbesondere bevorzugt um 2-(4-Hydroxy-3,5-dimethoxy-benzyliden)-malonsäure-bis-(2-ethyl-hexyl)ester handelt, enthalten. Entsprechende Photostabilisatoren, ihre Herstellung und Verwendung sind in der Internationalen Patentanmeldung WO 03/007906 beschrieben, deren Offenbarung ausdrücklich auch zum Gegenstand der vorliegenden Anmeldung gehört.

Die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen können nach Verfahren hergestellt werden, die dem Fachmann gut bekannt sind, insbesondere nach den Verfahren, die zur Herstellung von Öl-in-Wasser-Emulsionen oder Wasser-in-Öl-Emulsionen dienen.

Weitere Gegenstände der vorliegenden Erfindung sind Zubereitungen mit Lichtschutzeigenschaften enthaltend die erfindungsgemäßen UV-Filter in Puderform und einen oder mehrere kosmetisch oder dermatologisch geeignete Träger, ein Verfahren zur Herstellung einer Zubereitung, welches dadurch gekennzeichnet ist, dass mindestens ein erfindungsgemäßes Puder mit einem kosmetisch oder dermatologisch geeigneten Träger vermischt wird, und die Verwendung von erfindungsgemäßen UV-Filtern in Puderform zur Herstellung einer Zubereitung mit Lichtschutzeigenschaften.

Diese Zusammensetzungen können insbesondere in Form von einfachen oder komplizierten Emulsionen (O/W, W/O, O/W/O oder W/O/W), wie Cremes, Milchen, Gelen oder Gel-Cremes, Pulvern und festen Stiften, vorliegen und gegebenenfalls können sie als Aerosole konfektioniert sein und in Form von Schäumen oder Sprays vorliegen. Vorzugsweise liegen diese Zusammensetzungen in Form einer O/W-Emulsion vor.

Die erfindungsgemäßen kosmetischen Zusammensetzungen können als Zusammensetzungen zum Schutz der menschlichen Epidermis oder der

Haare gegen UV-Strahlung, als Sonnenschutzmittel oder Schminkprodukte verwendet werden.

Es soll darauf hingewiesen werden, dass in den erfindungsgemäßen Formulierungen zum Sonnenschutz, die einen Träger vom Typ einer Öl-in-Wasser-Emulsion aufweisen, die wässerige Phase (die insbesondere die hydrophilen Filter enthält) im Allgemeinen 50 bis 95 Gew.-% und vorzugsweise 70 bis 90 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Formulierung, die Ölphase (die insbesondere die lipophilen Filter enthält) 5 bis 50 Gew.-% und 10 vorzugsweise 10 bis 30 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Formulierung und der (Co)emulgator oder die (Co)emulgatoren 0.5 bis 20 Gew.-% und vorzugsweise 2 bis 10 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Formulierung, ausmachen.

15 Geeignet sind Zubereitungen für eine äußerliche Anwendung, beispielsweise als Creme, Lotion, Gel oder als Lösung, die auf die Haut aufgesprüht werden kann. Für eine innerliche Anwendung sind Darreichungsformeln wie Kapseln, Dragees, Pulver, Tabletten-Lösungen oder Lösungen geeignet.

20

25

30

5

Als Anwendungsform der erfindungsgemäßen Zubereitungen seien z.B. genannt: Lösungen, Suspensionen, Emulsionen, PIT-Emulsionen, Pasten, Salben, Gele, Cremes, Lotionen, Puder, Seifen, tensidhaltige Reinigungspräparate, Öle, Aerosole und Sprays. Weitere Anwendungsformen sind z.B. Sticks, Shampoos und Duschbäder. Der Zubereitung können beliebige übliche Trägerstoffe, Hilfsstoffe und gegebenenfalls weitere Wirkstoffe zugesetzt werden.

Vorzuziehende Hilfsstoffe stammen aus der Gruppe der Konservierungsstoffe, Antioxidantien, Stabilisatoren, Lösevermittler, Vitamine, Färbemittel, Geruchsverbesserer.

WO 2005/084631 PCT/EP2005/001244

- 57 -

Salben, Pasten, Cremes und Gele können die üblichen Trägerstoffe enthalten, z.B. tierische und pflanzliche Fette, Wachse, Paraffine, Stärke, Traganth, Cellulosederivate, Polyethylenglykole, Silicone, Bentonite, Kieselsäure, Talkum und Zinkoxid oder Gemische dieser Stoffe.

5

Puder und Sprays können die üblichen Trägerstoffe enthalten, z.B. Milchzucker, Talkum, Kieselsäure, Aluminiumhydroxid, Calciumsilikat und Polyamid-Pulver oder Gemische dieser Stoffe. Sprays können zusätzlich die üblichen Treibmittel, z.B. Chlorfluorkohlenwasserstoffe, Propan/Butan oder Dimethylether, enthalten.

10

Lösungen und Emulsionen können die üblichen Trägerstoffe wie Lösemittel, Lösevermittler und Emulgatoren, z.B. Wasser, Ethanol, Isopropanol, Ethylcarbonat, Ethlyacetat, Benzylalkohol, Benzylbenzoat, Propylenglykol, 1.3-Butylglykol, Öle, insbesondere Baumwollsaatöl, Erdnussöl, Maiskeimöl, Olivenöl, Rizinusöl und Sesamöl, Glycerinfettsäureester, Polyethylenglykole und Fettsäureester des Sorbitans oder Gemische dieser Stoffe enthalten.

15

20

Suspensionen können die üblichen Trägerstoffe wie flüssige Verdünnungsmittel, z.B. Wasser, Ethanol oder Propylenglykol, Suspendiermittel, z.B. ethoxylierte Isostearylalkohole, Polyoxyethylensorbitester und Polyoxyethylensorbitanester, mikrokristalline Cellulose, Aluminiummetahydroxid, Bentonit, Agar-Agar und Traganth od er Gemische dieser Stoffe enthalten.

25

Seifen können die üblichen Trägerstoffe wie Alkalisalze von Fettsäuren. Salze von Fettsäurehalbestern, Fettsäureeiweißhydrolysaten, Isothionate. Lanolin, Fettalkohol, Pflanzenöle, Pflanzenextrakte, Glycerin, Zucker oder Gemische dieser Stoffe enthalten.

30

Tensidhaltige Reinigungsprodukte können die üblichen Trägerstoffe wie Salze von Fettalkoholsulfaten, Fettalkoholethersulfaten, Sulfobernstein-

10

15

säurehalbestern, Fettsäureeiweißhydrolysaten, Isothionate, Imidazolinium-derivate, Methyltaurate, Sarkosinate, Fettsäureamidethersulfate, Alkylamidobetaine, Fettalkohole, Fettsäureglyceride, Fettsäurediethanolamide, pflanzliche und synthetische Öle, Lanolinderivate, ethoxylierte Glycerinfettsäureester oder Gemische dieser Stoffe enthalten.

Gesichts- und Körperöle können die üblichen Trägerstoffe wie synthetische Öle wie Fettsäureester, Fettalkohole, Silikonöle, natürliche Öle wie Pflanzenöle und ölige Pflanzenauszüge, Paraffinöle, Lanolinöle oder Gemische dieser Stoffe enthalten.

Weitere typische kosmetische Anwendungsformen sind auch Lippenstifte, Lippenpflegestifte, Mascara, Eyeliner, Lidschatten, Rouge, Puder-, Emulsions- und Wachs-Make up sowie Sonnenschutz-, Prä-Sun- und After-Sun-Präparate.

Zu den bevorzugten erfindungsgemäßen Zubereitungsformen gehören insbesondere Emulsionen.

- 20 Erfindungsgemäße Emulsionen sind vorteilhaft und enthalten z. B. die genannten Fette, Öle, Wachse und anderen Fettkörper, sowie Wasser und einen Emulgator, wie er üblicherweise für einen solchen Typ der Zubereitung verwendet wird.
- 25 Die Lipidphase kann vorteilhaft gewählt werden aus folgender Substanzgruppe:
 - Mineralöle, Mineralwachse
 - Öle, wie Triglyceride der Caprin- oder der Caprylsäure, ferner natürliche Öle wie z. B. Rizinusöl;
- Fette, Wachse und andere natürliche und synthetische Fettkörper,
 vorzugsweise Ester von Fettsäuren mit Alkoholen niedriger C-Zahl, z.B.

WO 2005/084631

- 59 -

PCT/EP2005/001244

mit Isopropanol, Propylenglykol oder Glycerin, oder Ester von Fettalkoholen mit Alkansäuren niedriger C-Zahl oder mit Fettsäuren;

- Silikonöle, wie z.B. Dimethylpolysiloxane, Diethylpolysiloxane, Diphenylpolysiloxane sowie Mischformen daraus.

5

10

15

20

Die Ölphase der Emulsionen, Oleogele bzw. Hydrodispersionen oder Lipodispersionen im Sinne der vorliegenden Erfindung wird vorteilhaft gewählt aus der Gruppe der Ester aus gesättigtern und/oder ungesättigten, verzweigten und/oder unverzweigten Alkancarbonsäuren einer Kettenlänge von 3 bis 30 C-Atomen und gesättigten und/oder ungesättigten, verzweigten und/oder unverzweigten Alkoholen einer Kettenlänge von 3 bis 30 C-Atomen, aus der Gruppe der Ester aus aromatischen Carbonsäure und gesättigten und/oder ungesättigten, verzweigten und/oder unverzweigten Alkoholen einer Kettenlänge von 3 bis 30 C-Atomen. Solche Esteröle können dann vorteilhaft gewählt werden aus der Gruppe Isopropylmyristat, Isopropylpalmitat, Isopropylstearat, Isopropyloleat, n-Butylstearat, n-Hexyllaurat, n-Decyloleat, Isooctylstearat, Isononylstearat, Isononylisononanoat, 2-Ethylhexylpalmitat, 2-Ethylhexyllaurat, 2-Hexaldecylstearat, 2-Octyldodecylpalmitat, Oleyloleat, Oleylerucat, Erucyloleat, Erucylerucat sowie synthetische, halbsynthetische und natürliche Gemische solcher Ester, z. B. Jojobaöl.

verzweigten und unverzweigten Kohlenwasserstoffe und -wachse, der
Silikonöle, der Dialkylether, der Gruppe der gesättigten oder ungesättigten,
verzweigten oder unverzweigten Alkohole, sowie der Fettsäuretriglyceride,
namentlich der Triglycerinester gesättigter und/oder ungesättigter, verzweigter und/oder unverzweigter Alkancarbonsäuren einer Kettenlänge von
8 bis 24, insbesondere 12-18 C-Atomen. Die Fettsäuretriglyceride können
beispielsweise vorteilhaft gewählt werden aus der Gruppe der

Ferner kann die Ölphase vorteilhaft gewählt werd en aus der Gruppe der

synthetischen, halbsynthetischen und natürlichen Öle, z. B. Olivenöl,

WO 2005/084631 PCT/EP2005/001244 - 60 -

Sonnenblumenöl, Sojaöl, Erdnussöl, Rapsöl, Mandelöl, Palmöl, Kokosöl, Palmkernöl und dergleichen mehr.

Auch beliebige Abmischungen solcher Öl- und Wachskomponenten sind vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung einzusetzen. Es kann auch gegebenenfalls vorteilhaft sein, Wachse, beispielsweise Cetylpalmitat, als alleinige Lipidkomponente der Ölphase einzusetzen.

Vorteilhaft wird die Ölphase gewählt aus der Gruppe 2-Ethylhexylisostearat, Octyldodecanol, Isotridecylisononanoat, Isoeicosan, 2-Ethylhexylcocoat, C₁₂₋₁₅-Alkylbenzoat, Capryl-Caprinsäure-triglycerid, Dicaprylether.

Besonders vorteilhaft sind Mischungen aus C_{12^-15} -Alkylbenzoat und 2-Ethylhexylisostearat, Mischungen aus C_{12^-15} -Alkylbenzoat und Isotridecylisononanoat sowie Mischungen aus C_{12^-15} -Alkylbenzoat, 2-Ethylhexylisostearat und Isotridecylisononanoat.

Von den Kohlenwasserstoffen sind Paraffinöl, Squalan und Squalen vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung zu verwenden.

15

20

25

30

Vorteilhaft kann auch die Ölphase ferner einen Gehalt an cyclischen oder linearan Silikonölen aufweisen oder vollständig aus solchen Ölen bestehen, wobei allerdings bevorzugt wird, außer dem Silikonöl oder den Silikonölen einen zusätzlichen Gehalt an anderen Ölphasenkomponenten zu verwenden.

Vorteilhaft wird Cyclomethicon (Octamethylcyclotetrasiloxan) als erfindungsgemäß zu verwendendes Silikonöl eingesetzt. Aber auch andere Silikonöle sind vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung zu verwenden, beispielsweise Hexamethylcyclotrisiloxan, Polydimethylsiloxan, Poly(methylphenylsiloxan).

WO 2005/084631 PCT/EP2005/001244

- 61 -

Besonders vorteilhaft sind ferner Mischungen aus Cyclomethicon und Isotridecylisononanoat, aus Cyclomethicon und 2-Ethylhexylisostearat.

Die wässrige Phase der erfindungsgemäßen Zubereitungen er thält gegebenenfalls vorteilhaft Alkohole, Diole oder Polyole niedriger C-Zahl, sowie deren Ether, vorzugsweise Ethanol, Isopropanol, Propylenglykol, Glycerin, Ethylenglykol, Ethylenglykolmonoethyl- oder -monobutylether, Propylenglykolmonomethyl, -monoethyl- oder -monobutylether, Diethylenglykolmonomethyl- oder -monoethylether und analoge Produkte, ferner Alkohole niedriger C-Zahl, z. B. Ethanol, Isopropanol, 1,2-Propandiol, 10 Glycerin sowie insbesondere ein oder mehrere Verdickungsmittel, welches oder welche vorteilhaft gewählt werden können aus der Gruppe Siliciumdioxid, Aluminiumsilikate, Polysaccharide bzw. deren Derivate, z.B. Hyaluronsäure, Xanthangummi, Hydroxypropylmethylcellulose, besonders vorteilhaft aus der Gruppe der Polyacrylate, bevorzugt ein Polyacrylat aus 15 der Gruppe der sogenannten Carbopole, beispielsweise Carbopole der Typen 980, 981, 1382, 2984, 5984, jeweils einzeln oder in Kombination.

5

20

25

30 .

Insbesondere werden Gemische der vorstehend genannten Lösemittel verwendet. Bei alkoholischen Lösemitteln kann Wasser ein weiterer Bestandteil sein.

Erfindungsgemäße Emulsionen sind vorteilhaft und enthalten z. B. die genannten Fette, Öle, Wachse und anderen Fettkörper, sowie Wasser und einen Emulgator, wie er üblicherweise für einen solchen Typ der Formulierung verwendet wird.

In einer bevorzugten Ausführungsform enthalten die erfindung sgemäßen Zubereitungen hydrophile Tenside.

Die hydrophilen Tenside werden bevorzugt gewählt aus der Gruppe der Alkylglucoside, der Acyllactylate, der Betaine sowie der Cocoamphoacetate.

Die Alkylglucoside werden ihrerseits vorteilhaft gewählt aus der Gruppe der Alkylglucoside, welche sich durch die Strukturformel

10
$$H_2C$$
 OH H_2C OH OH OH \overline{DP} -1

15

auszeichnen, wobei R einen verzweigten oder unverzweigten Alkylrest mit 4 bis 24 Kohlenstoffatomen darstellt und wobei \overline{DP} einen mittleren Glucosylierungsgrad von bis zu 2 bedeutet.

20

Der Wert $\overline{\it DP}$ repräsentiert den Glucosidierungsgrad der erfindungsgemäß verwendeten Alkylglucoside und ist definiert als

$$\overline{DP} = \frac{p_1}{100} \cdot 1 + \frac{p_2}{100} \cdot 2 + \frac{p_3}{100} \cdot 3 + \dots = \sum \frac{p_i}{100} \cdot i$$

25

30

Dabei stellen p₁, p₂, p₃ bis p_i die Anteile der einfach, zweifach dreifach bis i-fach glucosylierten Produkte in Gewichtsprozenten dar. Erfindungsgemäß vorteilhaft werden Produkte mit Glucosylierungsgraden von 1-2, insbesondere vorteilhaft von 1. 1 bis 1.5. ganz besonders vorteilhaft von 1.2-1.4, insbesondere von 1.3 gewählt.

Der Wert \overline{DP} trägt dem Umstande Rechnung, dass Alkylglucoside herstellungsbedingt in der Regel Gernische aus Mono- und Oligoglucosiden darstellen. Erfindungsgemäß vorteilhaft ist ein relativ hoher Gehalt an Monoglucosiden, typischerweise in der Größenordnung von 40-70 Gew.-%.

5

Erfindungsgemäß besonders vorteilhaft verwendete Alkylglylcoside werde n gewählt aus der Gruppe Octyl glucopyranosid, Nonylglucopyranosid, Decylglucopyranosid, Undecylglucopyranosid, Dodecylglucopyranosid, Tetradecylglucopyranosid und Hexadecylglucopyranosid.

10

Es ist ebenfalls von Vorteil, natürliche oder synthetische Roh- und Hilfsstoffe bzw. Gemische einzusetzen, welche sich durch einen wirksamen Gehalt an den erfindungsgem äß verwendeten Wirkstoffen auszeichnen, beispielsweise Plantaren[®] 12O0 (Henkel KGaA), Oramix[®] NS 10 (Seppic).

15

Die Acyllactylate werden ihrer seits vorteilhaft gewählt aus der Gruppe der Substanzen, welche sich durch die Strukturformel

20

25

30

auszeichnen, wobei R¹ einen verzweigten oder unverzweigten Alkylrest mit 1 bis 30 Kohlenstoffatomen bedeutet und M⁺ aus der Gruppe der Alkaliionen sowie der Gruppe der mit einer oder mehreren Alkyl- und/oder mit einer oder mehreren Hydroxyalkylresten substituierten Ammoniumionen gewählt wird bzw. dem halben Äquivalent eines Erdalkalions entspricht.

25

30

Vorteilhaft ist beispielsweise Natriumi sostearyllactylat, beispielsweise das Produkt Pathionic[®] ISL von der Gese**I**Ischaft American Ingredients Company.

Die Betaine werden vorteilhaft gewäh It aus der Gruppe der Substanzen, welche sich durch die Strukturformel

10
$$R^{2}\text{-C-NH} \xrightarrow{\text{CH}_{3}} \text{N-CH}_{2}\text{-C} \xrightarrow{\text{O}} \text{CH}_{3}$$

$$CH_{3} \text{ O} \xrightarrow{\text{O}} \text{CH}_{3}$$

auszeichnen, wobei R² einen verzwei gten oder unverzeigten Alkylrest mit 1 bis 30 Kohlenstoffatomen bedeutet.

Insbesondere vorteilhaft bedeutet R² einen verzweigten oder unverzweigten Alkylrest mit 6 bis 12 Kohlenstoffatomen.

Vorteilhaft ist beispielsweise Caprami dopropylbetain, beispielsweise das Produkt Tego[®] Betain 810 von der Gesellschaft Th. Goldschmidt AG.

Als erfindungsgemäß vorteilhaftes Cocoamphoacetat wird beispielsweise Natriumcocoamphoacetat gewählt, wie es unter der Bezeichnung Miranol[®] Ultra C32 von der Gesellschaft Miranol Chemical Corp. erhältlich ist.

Die erfindungsgemäßen Zubereitungen sind vorteilhaft dadurch gekennzeichnet, dass das oder die hydrophil en Tenside in Konzentrationen von 0.01-20 Gew.-% bevorzugt 0.05-10 Gew.-%, besonders bevorzugt 0.1-5 Gew.-%, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der Zusammensetzung, vorliegt oder vorliegen.

Zu Anwendung werden die erfindungsgemäßen, kosmetischen und dermatologischen Zubereitungen in der für Kosmetika üblichen Weise auf die Haut und/oder die Haare in ausreichender Menge aufgebracht.

- 5 Erfindungsgemäße kosmetische und dermatologische Zubereitungen können in verschiedenen Formen vorliegen. So können sie z. B. eine Lösung, eine wasserfreie Zubereitung, eine Emulsion oder Mikroemulsion vom Typ Wasser-in-Öl (W/O) oder vom Typ Öl-in-Wasser (O/W), eine multiple Emulsion, beispielsweise vom Typ Waser-in-Öl-in-Wasser (W/O/W), ein Gel, einen festen Stift, eine Salbe oder auch ein Aerosol dar-10 stellen. Es ist auch vorteilhaft, Ectoine in verkapselter Form darzureichen, z. B. in Kollagenmatrices und anderen üblichen Verkapselungsmaterialien, z. B. als Celluloseverkapselungen, in Gelatine, Wachsmatrices oder liposomal verkapselt. Insbesondere Wachsmatrices wie sie in der DE-OS 15 43 08 282 beschrieben werden, haben sich als günstig herausgestellt. Bevorzugt werden Emulsionen. O/W-Emulsinen werden besonders bevorzugt. Emulsionen, W/O-Emulsionen und O/W-Emulsionen sind in üblicher Weise erhältlich.
- Als Emulgatoren können beispielsweise die bekannten W/O- und O/W- Emulgatoren verwendet werden. Es ist vorteilhaft, weitere übliche Co- emulgatoren in den erfindungsgemäßen bevorzugten O/W-Emulsionen zu verwenden.
- 25 Als erfindungsgemäß besonders bevorzugter Emulgator für O/W-Emulsionen hat sich das Handelsprodukt Ceralution C der Firma Sasol erwiesen.
- Erfindungsgemäß vorteilhaft werden als Co-Emulgatoren beispielsweise

 O/W-Emulgatoren gewählt, vornehmlich aus der Gruppe der Substanzen
 mit HLB-Werten von 11-16, ganz besonders vorteilhaft mit HLB-Werten
 von 14.5-15.5, sofern die O/W-Emulgatoren gesättigte Reste R und R'

aufweisen. Weisen die O/W-Emulgatoren ungesättigte Reste R und/oder R' auf, oder liegen Isoalkylderivate vor, so kann der bevorzugte HLB-Wert solcher Emulgatoren auch niedriger oder darüber liegen.

5 Es ist von Vorteil, die Fettalkoholethoxylate aus der Gruppe der ethoxylierten Stearvlalkhole, Cetylalkohole, Cetylstearylalkohole (Cetearylalkohole) zu wählen. Insbesondere bevorzugt sind: Polyethy Ienglycol(13)stearylether (Steareth-13), Polyethylenglycol(14)stearylether (Steareth-14), Polyethylenglycol(15)stearylether (Steareth-15), Polyethylen-10 alvcol(16)stearvlether (Steareth-16), Polyethylenglycol(17)stearylether (Steareth-17), Polyethylenglycol(18) stearylether (Steareth-18), Polyethylenglycol(19)stearylether (Steareth-19), Polyethylenglycol(20)stearylether (Steareth-20), Polyethylenglycol(12)isostearylether (Isos teareth-12), Polyethylenglycol(13)isostearylether (Isosteareth-13), Polyethylen-15 alvcol(14)isostearylether (Isosteareth-14), Polyethylenglycol(15)isostearylether (Isosteareth-15), Polyethylenglycol(16)isostearylether (Isosteareth-16), Polyethylenglycol(17)isostearylether (Isosteareth-17), Polyethylenglycol(18)isostearylether (Isosteareth-18), Polyethylenglycol(19)isostearylether (Isosteareth-19), Polyethylenglycol(20)-20 isostearylether (Isosteareth-20), Polyethylenglycol(13)cetylether (Ceteth-13), Polyethylenglycol(14)cetylether (Ceteth-14), Polyethylenglycol(15)cetylether (Ceteth-15), Polyethylenglycol(16)cetylether (Ceteth-16), Polyethylenglycol(17)cetylether (Ceteth-17), Polyethylenaglycol(18)cetylether (Ceteth-18), Polyethylenglycol(19)cetylether (Ceteth-19), Polyethylen-glycol(20)cetylether (Ceteth-20), Polyethyle nglycol(13)iso-25 cetylether (Isoceteth-13), Polyethylenglycol(14)isocetyle ther (Isoceteth-14), Polyethylenglycol(15)isocetylether (Isoceteth-15), Polyethylenglycol(16)isocetylether (Isoceteth-16), Polyethylenglycol(17)isocetylether (Isoceteth-17), Polyethylenglycol(18)isocetylether (Isoceteth-18), Polyethylenglycol-(19)isocetylether (Isoceteth-19), Polyethylenglycol(20)is ocetylether 30 (Isoceteth-20), Polyethylenglycol(12)oleylether (Oleth-12), Polyethylenglycol(13)oleylether (Oleth-13), Polyethylenglycol(14)oleylether (Oleth-14),

Polyethylenglycol(15)oleylether (Oleth-15), Polyethylenglycol(12)laurylether (Laureth-12), Polyethylenglycol(12)isolaurylether (Isolaureth-12), Polyethylenglycol(13)cetylstearylether (Ceteareth-13), Polyethylenglycol(15)cetylglycol(14)cetylstearylether (Ceteareth-14), Polyethylenglycol(15)cetylstearylether (Ceteareth-15), Polyethylenglycol(16)cetylstearylether (Ceteareth-16), Polyethylenglycol(17)cetylstearylether (Ceteareth-17), Polyethylenglycol(18)cetylstearylether (Ceteareth-18), Polyethylenglycol-(19)cetylstearylether (Ceteareth-19), Polyethylenglycol(20)cetylstearylether (Ceteareth-20).

10

Es ist ferner von Vorteil, die Fettsäureethoxylate ausfolgender Gruppe zu wählen:

Polyethylenglycol(20)stearat, Polyethylenglycol(21)stearat, 15 Polyethylenglycol(22)stearat, Polyethylenglycol(23)stearat, Polyethylenglycol(24)stearat, Polyethylenglycol(25)stearat, Polyethylenglycol(12)isostearat, Polyethylenglycol(13)isostearat, Polyethylenglycol(14)isostearat, Polyethylenglycol(15)isostearat, Polyethylenglycol(16)isostearat, Polyethylenglycol(17)isostearat, 20 Polyethylenglycol(18)isostearat, Polyethylenglycol(19)isostearat, Polyethylenglycol(20)isostearat, Polyethylenglycol(21)isostearat, Polyethylenglycol(22)isostearat, Polyethylenglycol(23)isostearat, Polyethylenglycol(24)isostearat, Polyethylenglycol(25)isostearat, Polyethylenglycol(12)oleat, Polyethylenglycol(13)oleat, 25 Polyethylenglycol(14)oleat, Polyethylenglycol(15)oleat, Polyethylenglycol(16)oleat, Polyethylenglycol(17)oleat, Polyethylenglycol(18)oleat, Polyethylenglycol(19)oleat, Polyethylenglycol(20)oleat,

Als ethoxylierte Alkylethercarbonsäure bzw. deren Salz kann vorteilhaft das Natriumlaureth-11-carboxylat verwendet werden. Als Alkylethersulfat kann Natrium Laureth1-4sulfat vorteilhaft verwendet werden. Als ethoxyliertes

10

15

25

30

Cholesterinderivat kann vorteilhaft Polyethylenglycol(30)Cholesterylether verwendet werden. Auch Polyethylenglycol(25)Sojasterol hat sich bewährt. Als ethoxylierte Triglyceride können vorteilhaft die Polyethylenglycol(60) Evening Primrose Glycerides verwendet werden (Evening Primrose = Nachtkerze).

Weiterhin ist von Vorteil, die Polyethylenglycolglycerinfettsäureester aus der Gruppe Polyethylenglycol(20)glyceryllaurat, Polyethylenglycol(21)glyceryllaurat, Polyethylenglycol(22)glyceryllaurat, Polyethylenglycol(23)glyceryllaurat, Polyethylenglycol(6)glycerylcaprat/cprinat, Polyethylenglycol(20)glyceryloleat, Polyethylenglycol(20)glycerylisostearat, Polyethylenglycol(18)glyceryloleat(cocoat zu wählen.

Es ist ebenfalls günstig, die Sorbitanester aus der Gruppe Polyethylenglycol(20)sorbitanmonolaurat, Polyethylenglycol(20)sorbitanmonostearat, Polyethylenglycol(20)sorbitanmonostearat, Polyethylenglycol(20)sorbitanmonopalmitat, Polyethylenglycol(20)sorbitanmonooleat zu wählen.

Als fakultative, dennoch erfindungsgemäß gegebenenfalls vorteilhafte W/O-Emulgatoren können eingesetzt werden:

Fettalkohole mit 8 bis 30 Kohlenstoffatomen, Monoglycerinester gesättigter und/oder ungesättigter, verzweigter und/oder unverzweigter Alkancarbonsäuren einer Kettenlänge von 8 bis 24, insbesondere 12-18 C-Atome, Diglycerinester gesättigter und/oder ungesättigter, verzweigter und/oder unverzweigter Alkancarbonsäuren einer Kettenlänge von 8 bis 24, insbesondere 12-18 C-Atomen, Monoglycerinether gesättigter und/oder ungesättigter, verzweigter und/oder unverzweigter Alkohole einer Kettenlänge von 8 bis 24, insbesondere 12-18 C-Atomen, Diglycerinether gesättigter und/oder ungesättigter, verzweigter und/oder unverzweigter Alkohole einer Kettenlänge von 8 bis 24, insbesondere 12-18 C-Atomen, Propylenglycolester gesättigter und/oder ungesättigter, verzweigter

und/oder unverzweigter Alkancarbonsäuren einer Kettenlänge von 8 b is 24, insbesondere 12-18 C-Atomen sowie Sorbitanester gesättigter und/od er ungesättigter, verzweigter und/oder unverzweigter Alkancarbonsäuren einer Kettenlänge von 8 bis 24, insbesondere 12-18 C-Atomen.

5

Insbesondere vorteilhafte W/O-Emulgatoren sind Glycerylmonostearat, Glycerylmonoisostearat, Glycerylmonomyristat, Glycerylmonooleat, Diglycerylmonostearat, Diglycerylmonoisostearat, Propylenglycolmonostearat, Propylenglycolmonocaprylat, Propylenglycolmonolaurat, Sorbitanmonoisostearat, Sorbitanmonolaurat, Sorbitanmonoisostearat, Sorbitanmonolaurat, Sorbitanmonoisooleat, Saccharosedistearat, Cetylalkohol, Stearylalkohol, Arachidylalkohol, Behenylalkohol, Isobehenylalkohol, Selachylalkohol, Chimylalkohol, Polyethylenglycol(2)stearylether (Steareth-2), Glycerylmonolaurat, Glycerylmonocaprinat, Glycerylmonocaprylat.

15

20

25

10

Erfindungsgemäß bevorzugte Zubereitungen eignen sich besonders zum Schutz menschlicher Haut gegen UV-induzierte Alterungsprozesse so wie vor oxidativem Stress, d.h. gegen Schädigungen durch Radikale, wie sie z.B. durch Sonneneinstrahlung, Wärme oder andere Einflüsse erzeugt werden. Dabei liegt sie in verschiedenen, für diese Anwendung üblicherweise verwendeten Darreichungsformen vor. So kann sie insbesondere als Lotion oder Emulsion, wie als Creme oder Milch (O/W, W/O, O/W/O, W/O/W), in Form ölig-alkoholischer, ölig-wässriger oder wässrig-alkoholischer Gele bzw. Lösungen, als feste Stifte vorliegen oder als Aerosol konfektioniert sein.

30

Die Zubereitung kann kosmetische Adjuvantien enthalten, welche in dieser Art von Zubereitungen üblicherweise verwendet werden, wie z.B. Verdickungsmittel, weichmachende Mittel, Befeuchtungsmittel, grenzflächenaktive Mittel, Emulgatoren, Konservierungsmittel, Mittel gegen Schaumbildung, Parfums, Wachse, Lanolin, Treibmittel, Farbstoffe

WO 2005/084631

5

20

25

und/oder Pigmente, welche das Mittel selbst oder die Haut färben, und andere in der Kosmetik gewöhnlich verwendete Ingredienzien.

Man kann als Dispersions- bzw. Solubilisierungsmittel ein Öl, Wachs oder sonstigen Fettkörper, einen niedrigen Monoalkohol oder ein niedriges Polyol oder Mischungen davon verwenden. Zu den besonders bevorzugten Monoalkoholen oder Polyolen zählen Ethanol, i-Propanol, Propylenglykol, Glycerin und Sorbit.

Eine bevorzugte Ausführungsform der Erfindung ist eine Emulsion, welche als Schutzcreme oder –milch vorliegt und außer der oder den Verbindungen der Formel I beispielsweise Fettalkohole, Fettsäuren, Fettsäureester, insbesondere Triglyceride von Fettsäuren, Lanolin, natürliche und synthetische Öle oder Wachse und Emulgatoren in Anwesenheit von Wasser enthält.

Weitere bevorzugte Ausführungsformen stellen ölige Lotionen auf Basis von natürlichen oder synthetischen Ölen und Wachsen, Lanolin, Fettsäureestern, insbesondere Triglyceriden von Fettsäuren, oder ölig-alkoholische Lotionen auf Basis eines Niedrigalkohols, wie Ethanol, oder eines Glycerols, wie Propylenglykol, und/oder eines Polyols, wie Glycerin, und Ölen, Wachsen und Fettsäureestern, wie Triglyceriden von Fettsäuren, dar.

Die erfindungsgemäße Zubereitung kann auch als alkoholisches Gel vorliegen, welches einen oder mehrere Niedrigalkohole oder –polyole, wie Ethanol, Propylenglykol oder Glycerin, und ein Verdickungsmittel, wie Kieselerde umfasst. Die ölig-alkoholischen Gele enthalten außerdem natürliches oder synthetisches Öl oder Wachs.

Die festen Stifte bestehen aus natürlichen oder synthetischen Wachsen und Ölen, Fettalkoholen, Fettsäuren, Fettsäureestern, Lanolin und anderen Fettkörpern.

Ist eine Zubereitung als Aerosol konfektioniert, verwendet man in der Regel die üblichen Treibmittel, wie Alkane, Fluoralkane und Chlorfluoralkane.

5 Die kosmetische Zubereitung kann auch zum Schutz der Haare gegen fotochemische Schäden verwendet werden, um Veränderungen von Farbnuancen, ein Entfärben oder Schäden mechanischer Art zu verhindern. In diesem Fall erfolgt geeignet eine Konfektionierung als Shampoo, Lotion, Gel oder Emulsion zum Ausspülen, wobei die jeweilige Zubereitung 10 vor oder nach dem Shampoonieren, vor oder nach dem Färben oder Entfärben bzw. vor oder nach der Dauerwelle aufgetragen wird. Es kann auch eine Zubereitung als Lotion oder Gel zum Frisieren und Behandeln, als Lotion oder Gel zum Bürsten oder Legen einer Wasserwelle, als Haarlack, Dauerwellenmittel, Färbe- oder Entfärbemittel der Haare gewählt 15 werden. Die Zubereitung mit Lichtschutzeigenschaften kann verschiedene, in diesem Mitteltyp verwendete Adjuvantien enthalten, wie Grenzflächen aktive Mittel, Verdickungsmittel, Polymere, weichmachende Mittel, Konservierungsmittel, Schaumstabilisatoren, Elektrolyte, organische Lösemittel, Silikonderivate, Öle, Wachse, Antifettmittel, Farbstoffe und/oder 20 Pigmente, die das Mittel selbst oder die Haare färben oder andere für die Haarpflege üblicherweise verwendete Ingredienzien.

Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung näher erläutern, ohne sie jedoch zu beschränken.

Beispiele:

25

Beispiel 1: Sprühtrocknung mit Zweistoffdüse

Der Sprühtrockner mit Zweistoffdüse (Typ Mobile Miono 2000 D der Fa.

Niro) wird auf einen Eintrittstemperatur von 150°C und eine
Austrittstemperatur von 75°C aufgeheizt. Zur Stabilisierung des Systems

wird über einen Zeitraum von 10 Minuten Wasser eingesprüht, danach werden 5 kg einer Dispersion von Eusolex[®] UV-Pearls OMC (Fa. Merck KGaA) in Wasser (Feststoffgehalt 40 Gew.-%) versprüht. Nach 30 Minuten wird der Produktvorlauf entnommen, nach 3.5 Stunden ist die gesamte Dispersion versprüht. Für ca. 15 Minuten wird mit Wasser nachgesprüht. Es werden 1640 g Sprühgut erhalten.

Verfahrensparameter:

Zweistoffdüse (Zerstäubungsluftmenge 5kg/h (0.3 bar)

10 Gegenstrombetrieb

Produktaustrag:

Zweipunktabscheidung (Trocknerkonus & Zyklon)

Trocknungsluftmenge:

85 kg/h

Abgastemperatur:

50°C

Speisemenge Dispersion:

1.2 kg/h (Förderung mittels Schlauchpumpe)

15

5

Beispiel 2: Variante mit Zerstäuberrad

Der Sprühtrockner mit Zerstäuberrad (Betriebsdruck 4.6 bar, 25000 U/min) wird auf einen Eintrittstemperatur von 150°C und eine Austrittstemperatur von 70°C aufgeheizt. Zur Stabilisierung des Systems wird über einen Zeitraum von 10 Minuten Wasser eingesprüht, danach werden 5 kg einer Dispersion von Eusolex® UV-Pearls OMC (Fa. Merck KGaA) in Wasser (Feststoffgehalt 40 Gew.-%) versprüht. Nach 30 Minuten wird der Produktvorlauf entnommen, nach 3.5 Stunden ist die gesamte Dispersion versprüht. Für ca. 15 Minuten wird mit Wasser nachgesprüht. Es werden 1960 g Sprühgut erhalten.

Verfahrensparameter:

Zerstäuberrad

30 Gleichstrombetrieb

Produktaustrag:

Zweipunktabscheidung (Trocknerkonus & Zyklon)

- 73 -

Trocknungsluftmenge: 85 kg/h
Abgastemperatur: 40°C

Speisemenge Dispersion: 1.2 kg/h (Förderung mittels Schlauchpumpe)

5

Beispielrezeptur Gesichtspuder:

10 A	
Produkt aus Beispiel 1 oder 2 ETHYLHEXYL METHOXYCINNAMATE, SILICA, PVP, 5	5,00
CHLORPHENESIN BHT, AQUA (WATER)	
Microna® Matte Yellow MICA, CI 77492 (IRON OXIDES)	2,60
Microna® Matte Red MICA, CI 77491 (IRON OXIDES)	0,70
Microna® Matte Orange MICA, CI 77491 (IRON OXIDES)	0,80
Microna® Matte Black MICA, CI 77499 (IRON OXIDES)	0,30
	2,00
Satin Mica MICA 1	15,00
Talkum talc 6	69,60
В	
20 Ceraphyl 368 ETHYLHEXYL PALMITATE 3	3,92
	80,0

Herstellung:

25

Die Bestandteile der Pudergrundlage werden in den Mixer (La Moulinette von Moulinex) gegeben und 2 mal 10 Sekunden gemixt. Die Mischung wird in ein Becherglas gegeben, der Binder hinzugetropft und mit dem Spatel verrührt. Die Mischung wird wiederum in den Mixer gegeben und 3 mal 10 Sekunden gemixt. Das Puder wird bei 20 bar verpresst.

Vergleichsbeispiel Gesichtspuder:

	Rohstoff	INCI	[%]
5	A		
	Microna® Matte Yellow	MICA, CI 77492 (IRON OXIDES)	2,60
	Microna® Matte Red	MICA, CI 77491 (IRON OXIDES)	0,70
	Microna® Matte Orange	MICA, CI 77491 (IRON OXIDES)	0,80
	Microna® Matte Black	MICA, CI 77499 (IRON OXIDES)	0,30
	Magnesiumstearat	MAGNESIUM STEARATE	2,00
10	Satin Mica	MICA	15,00
-	Talkum	TALC	74,60
	В		
	Eusolex® 2292	ETHYLHEXYL METHOXYCINNAMATE, BHT	2,40
	Ceraphyl 368	ETHYLHEXYL PALMITATE	1,52
15	Propyl-4-hydroxybenzoat	PROPYLPARABEN	0,08

Herstellung:

Die Bestandteile der Pudergrundlage werden in den Mixer (La Moulinette von Moulinex)
gegeben und 2 mal 10 Sekunden gemixt. Die Mischung wird in ein Becherglas gegeben,
der Binder hinzugetropft und mit dem Spatel verrührt. Die Mischung wird wiederum in den
Mixer gegeben und 3 mal 10 Sekunden gemixt. Das Puder wird bei 20 bar verpresst.

Bei Verwendung des erfindungsgemäßen Puders ergibt sich eine freiere
Formulierbarkeit gegenüber der aus dem Vergleichsbeispiel, bei dem ein
Teil des Binders durch den flüssigen UV-Filter ersetzt werden muss.
Hierdurch kann es zur Einschränkung bei der Formulierung z.B. hinsichtlich des Hautgefühls kommen.

Beispielrezeptur Hydrogel:

Tagespflege für fettige Haut

Ölfrei, SPF (DIFFEY) 7, UVA-PF 3

	Rohstoff	INCI	[%]
	A		
	Produkt aus Beispiel 1 oder 2	ETHYLHEXYL METHOXYCINNAMATE,	8,00
10		SILICA, PVP, CHLORPHENESIN, BHT, AQUA (WATER),	
	Hispagel 200	GLYCERIN, GLYCERYL POLYACRYLATE	25,00
	RonaCare® Ectoin	ECTOIN	0,50
	Wasser, demineralisiert	AQUA (WATER)	65,80
	Germaben II	PROPYLENE GLYCOL, DIAZOLIDINYL UREA,	0,70

Herstellung:

Hispagel vorlegen. Ectoin in Wasser lösen, restliche Bestandteile zugeben und unter Rühren zum Hispagel geben.

METHYLPARABEN, PROPYLPARABEN

Rühren bis eine homogene Mischung entstanden ist.

Bemerkungen:

 $pH (25^{\circ}C) = 5,5$

Viskosität (Brookfield RVD II, Helipath Spindel C, 10 upm, 25°C) = 45.900 cps

15

20

5

Beispielrezeptur O/W (Einarbeitung in die Wasserphase):

O/W Sonnenschutzlotion

SPF (in vitro, Diffey Methode) 22 ± 4, UVA-PF 13 ± 3

	Rohstoff	INCI	[%]
	A		
	Eusolex® 6300	4-METHYLBENZYLIDENE CAMPHOR	4,00
10	Eusolex® 9020	BUTYL METHOXYDIBENZOYLMETHANE	5,00
	Hostacerin DGI	POLYGLYCERYL-2 SESQUIISOSTEARATE	4,00
	Cetiol B	DIBUTYL ADIPATE	4,00
	Crodamol DOA	DIOCTYL ADIPATE	2,00
	Tegosoft TN	C12-15 ALKYL BENZOATE	4,00
	Eutanol G	OCTYLDODECANOL	4,50
15			
	В		
	Aristoflex AVC	AMMONIUM ACRYLOYLDIMETYLTAURATE / VP	0,50
		COPOLYMER	
	С		
20	Wasser, demineralisiert	AQUA (WATER)	40,00
	D		
	Produkt aus Beispiel 1oder 2	ETHYLHEXYL METHOXYCINNAMATE,	8,40
	·	SILICA, PVP, CHLORPHENESIN, BHT AQUA (WATER),	
	Hostapon KCG	SODIUM COCOYL GLUTAMATE	1,50
25	Panthenol- D	PANTHENOL	0,50
	Glycerin, wasserfrei	GLYCERIN	3,00
	Wasser, demineralisiert	AQUA (WATER)	17,40
	E		
	Phenonip	PHENOXYETHANOL, BUTYLPARABEN,	0,70
30		ETHYLPARABEN, PROPYLPARABEN,	
		METHYLPARABEN	
	RonaCare® Tocopherolacetat	TOCOPHERYL ACETATE	0,50
	•		

- 77 -

Parfümöl (q.s.) PARFUM 0,00

Herstellung:

A auf 80°C erhitzen

B in A einrühren
C auf 80°C erwärmen
intermediäre W/O Emulsion herstellen:
C in A/B einrühren mit hoher Schergeschwindigkeit (Ultra Thurrax) für etwa 2 Minuten
Kalte Phase D tropfenweise sehr langsam zugeben, bis Phasenumkehr stattfindet,
mindestens 2 h kaltrühren

E hinzugeben und nochmals eine Stunde rühren
Homogenisieren.

Bemerkungen:

pH (25°C) = 6,0 15 Viskosität (Brookfield RVD II, Helipath Spindel B, 50 upm, 25°C) = 1.120 cps

Beispielrezeptur W/O (Einarbeitung in die Ölphase):

20

Complete Sun Protection (W/O)

in vitro SPF (Diffey, Transpore, SPF290) = 40+/-9, Lambda krit. (DGK) = 373nm

25	Rohstoff	INCI	[%]
A	1		
	Produkt aus Beispiel 1 oder 2	ETHYLHEXYL METHOXYCINNAMATE	4,00
		SILICA, PVP, CHLORPHENESIN, BHT AQUA (WATER),	
	Eusolex® 6300	4-METHYLBENZYLIDENE CAMPHOR	1,00
	Eusolex® 9020	BUTYL METHOXYDIBENZOYLMETHANE	1,00
30	Cremophor WO7	PEG-7 HYDROGENATED CASTOR OIL	6,00
	Elfacos ST 9	PEG-45 DODECYL GLYCOL COPOLYMER	2,00
	Jojobaöl	BUXUS CHINENSIS (JOJOBA OIL)	9,00

		Isopropylmyristat Abil 350	ISOPROPYL MYRISTATE DIMETHICONE	3,50 1,00
5	В	Eusolex® T-AVO	TITANIUM DIOXIDE, SILICA	5,00
	С			
		Glycerin (87 % reinst)	GLYCERIN	5,00
		Titriplex® III	DISODIUM EDTA	0,20
		Wasser, demineralisiert	AQUA (WATER)	61,50
10		Germali 115	IMIDAZOLIDINYL UREA	0,30
	D			
		Phenonip	PHENOXYETHANOL, BUTYLPARABEN,	0,50
			ETHYLPARABEN, PROPYLPARABEN,	
			METHYLPARABEN	
15		Parfümöl (q.s.)	PARFUM	0,00

Herstellung:

Phase A auf 80°C erhitzen, Phase B unter rühren eintragen und 3 Minuten homogenisieren (Zauberstab Stufe 1).

20 Phase C auf 80°C erhitzen und in Phase A/B einhomogenisieren (1 Minute Zauberstab Stufe 1 & 30s Stufe 2.

Unter rühren auf 40°C abkühlen, Phase D zugeben und nochmals homogenisieren (MFR-Rührer 1200 upm 1 Minute).

25 **Bemerkungen:**

Viskosität (Brookfield RVT-DV II, Helipath C, 10 rpm, 24°C) = 11700 mPa s

Beispielrezeptur O/W (Einarbeitung in die Ölphase):

Sonnenschutzlotion, wasserfest (O/W)

erwarteter SPF ca. 25

5

Rohstoff INCI [%]

	A		
	Produkt aus Beispiel 1 oder 2	ETHYLHEXYL METHOXYCINNAMATE, BHT	6.00
		SILICA, PVP, CHLORPHENESIN, BHT AQUA (WATE	
10	Eusolex [®] 6300	4-METHYLBENZYLIDENE CAMPHOR	1.00
	Eusolex [®] 9020	BUTYL METHOXYDIBENZOYLMETHANE	3.00
	Amphisol A	CETYL PHOSPHATE	2.00
	Lanette O	CETEARYL ALCOHOL	0.50
	Cutina GMS	GLYCERYL STEARATE	4.00
	Dow Corning 200 (100cs)	DIMETHICONE	0.50
15	Crodamol AB	C12-15 ALKYL BENZOATE	9.00
	Antaron WP-660	TRICONTANYL PVP	3.00
	_		
	В		
	Eusolex [®] 232	PHENYLBENZIMIDAZOLE SULFONIC ACID	2.00
	Tris(hydroxymethyl)-aminomethan	TROMETHAMINE	0.90
20	Wasser, demineralisiert	AQUA (WATER)	62.20
20	Carbopol 980, 2% solution,	AQUA, CARBOMER	5.00
	neutralisiert auf pH 7		
	С		
•	_	DADEUM	0.20
	Parfum (q.s.)	PARFUM	0.70
25	Germaben II	PROPYLENE GLYCOL, DIAZOLIDINYL UREA,	0.70
۷.		METHYLPARABEN, PROPYLPARABEN	0.00
	Natriumhydroxid, 10% Lösung	SODIUM HYDROXIDE	0.00

Herstellung:

30

Zur Neutralisierung von Eusolex[®] 232 wird Tris(hydroxymethyl)-aminomethan im Wasser von Phase B gelöst und unter Rühren mit Eusolex[®] 232 versetzt. Restliche Inhaltsstoffe von Phase B gleichmäßig zugeben und auf 80°C erhitzen. Phase A wird auf 75°c erhitzt. Phase B wird unter leichtem Rühren langsam zu Phase A gegeben und einhomogenisiert. Unter Rühren auf 40°C abkühlen, Phase C zugeben und pH auf 7 einstellen.

- 80 -

Bemerkungen:

pH $(25^{\circ}C) = 6.9$

Viskosität (Brookfield RVT-DV II, Helipath C, 10 rpm, 25°C) = 55,000 cps

5

Beispielrezeptur W/O (Einarbeitung in die Wasserphase):

Sonnenschutz Spray-Lotion (W/O)

10

	Rohstoff	INCI	[%]
	Arlacel P135	PEG-30 DIPOLYHYDROXYSTEARATE	3.00
	Cetiol A	HEXYL LAURATE	5.50
	Arlamol HD	ISOHEXADECANE	8.00
15	Miglyol 812 N	CAPRYLIC/CAPRIC TRIGLYCERIDE	4.00
	Arlamol DOA	DIOCTYL ADIPATE	4.00
	В		
	Produkt aus Beispiel 1 oder 2	ETHYLHEXYL METHOXYCINNAMATE,	8.00
	-	SILICA, PVP, CHLORPHENESIN, BHT AQUA (WATER	
20	RonaCare [®] Ectoin	ECTOIN	0.10
	Magnesiumsulfat heptahydrat	MAGNESIUM SULFATE	0.70
	Glycerol (etwa 87%)	GLYCERIN	3.00
	Titriplex [®] III	DISODIUM EDTA	0.05
	Wasser, demineralisiert	AQUA (WATER)	57.65
25	C		
20	Eusolex® T-S	TITANIUM DIOXIDE, ALUMINA, STEARIC ACID	5.00
	D		
	Phenonip	PHENOXYETHANOL, BUTYLPARABEN,	0.70
	Thenomp	ETHYLPARABEN, PROPYLPARABEN, METHYLPARA	
30	Fragrance L'EAU D'ETE +D12921CT		0.30

Herstellung:

Phase A und B werden separat kombiniert und auf 80°C erhitzt. Phase B wird langsam zu Phase A und kräftigem Rühren gegeben und einhomogenisiert. Unter Rühren auf 40°C abkühlen, Phase C zugeben. Phase D nach homogener Dispergierung von Eusolex[®] T-S zugeben und unter Rühren abkühlen.

5 <u>Bemerkungen:</u>

Viskosität 5,000 mPas (Brookfield LV, Spindle 4; 12 rpm).

Sonnenschutzpflegelotion:

	Rohstoff	INCI	[%]
	Α		
	Paraffin dickflüssig	PARAFFINUM LIQUIDUM	6,50
	Pelemol BIP	ISOPROPYLPHTALIMIDE, BUTYLPHTALIDE	6,00
	Isopropylpalmitat	ISOPROPYL PALMITATE	7,50
15	Sojaöl	GLYCINE SOJA	5,00
	RonaCare® Tocopherolacetat	TOCOPHEROL ACETAT	1,00
	Carbopol Ultrez 10	CARBOMER	0,30
	В		
20	Produkt aus Beispiel 1 oder 2	ETHYLHEXYL METHOXYCINNAMATE, SILICA, PVP, CHLORPHENESIN, BHT AQUA (WATER)	5,60
20	Produkt aus Beispiel 1 oder 2	HOMOSALATE, BUTYLMETHOXY DIBENZOYLMETHANE,DIETHYLHEXYL SYRINGYLIDENE MALONATE SILICA, PVP, CHLORPHENESIN, BHT AQUA	5,60
-	Wasser, demineralisiert	AQUA (WATER)	54,20
	Sisterna L70-C	SUCROSE LAURATE , AQUA, ALCOHOL	6,00
25	Phenonip	PHENOXYETHANOL, BUTYLPARABENE, METHYLPARABENE, PROPYLPARABENE, ETHYLPARABENE	1,00
	C		
	Natronlauge, 10 %ig	SODIUM HYDROXIDE, AQUA (WATER)	1,20
30	D		•
30	Parfümöl (q.s.)	PARFUME, FRAGANCE	0,30

- 82 -

Н	ei	'S	te	llu	n	q:

Phase A bis auf Carbopol zusammengeben. Falls nötig, auf ca. 50°C erwärmen. Carbopol einarbeiten und vorgelöste Phase B unter Rühren einemulgieren. Homogenisieren. Nach Zugabe von Phase C nochmals kurz homogenisieren Phase D zugeben

Patentansprüche

 UV-Filter in Puderform, erhältlich durch Sprühtrocknung oder Gefriertrocknung einer Dispersion enthaltend UV-Filter.

5

- 2. UV-Filter in Puderform gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Dispersion wässrig ist.
- UV-Filter in Puderform gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch
 gekennzeichnet, dass die UV-Filter verkapselte und/oder unverkapselte organische UV-Filter sind.
 - 4. UV-Filter in Puderform gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die UV-Filter verkapselte organische UV-Filter sind.

15

- 5. UV-Filter in Puderform gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Wände der Kapseln anorganisch sind.
- UV-Filter in Puderform gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet,
 dass die Wände der Kapseln aus Kieselgel oder Siliciumdioxid aufgebaut sind.
 - 7. UV-Filter gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Kapseln weitere Substanzen enthalten.

- 8. UV-Filter gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei den Substanzen um Photostabilisatoren, kosmetische Öle und/oder Antioxidantien handelt.
- UV-Filter in Puderform gemäß einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass das Puder zusätzlich nachbehandelt ist.

10. Verfahren zur Herstellung von UV-Filtern in Puderform gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass Dispersionen von UV-Filtern sprühgetrocknet oder gefriergetrocknet werden.

5

- 11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei den UV-Filtern um verkapselte und/oder unverkapselte organische UV-Filter handelt.
- 10 12. Verfahren nach Anspruch 10 oder 11, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei den UV-Filtern um verkapselte organische UV-Filter handelt.
 - 13. Verfahren nach einem der Ansprüche 10 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass die UV-Filter in partikulärer Form vorliegen.

15

 Verfahren nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, dass die Größe der UV-Filter in partikulärer Form 10 nm bis 100 μm beträgt.

20

- 15. Verfahren nach einem der Ansprüche 10 bis 14, dadurch gekennzeichnet, dass vor oder während des Verfahrens Additive eingebracht werden.
- 16. Verfahren nach einem der Ansprüche 10 bis 15, dadurch gekennzeichnet, dass die UV-Filter in Pulverform nachbehandelt werden.
- 17. Zubereitungen mit Lichtschutzeigenschaften enthaltend UV-Filter in Puderform gemäß Anspruch 1.
- 30 18. Zubereitung nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, dass es sich um eine topisch anwendbare Zubereitung handelt.

- 19. Zubereitung nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, dass es sich um eine Zubereitung für die dekorative Kosmetik handelt.
- 20. Zubereitung mit Lichtschutzeigenschaften nach mindestens einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Zubereitung zusätzlich mindestens einen organischen und/oder anorganischen UV-Filter enthält.
- 21. Zubereitung mit Lichtschutzeigenschaften nach mindestens einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Zubereitung mindestens einen Selbstbräuner enthält.
- Zubereitung mit Lichtschutzeigenschaften nach mindestens einem der
 vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die
 Zubereitung mindestens einen Photostabilisator enthält.
 - 23. Zubereitung nach Anspruch 22, dadurch gekennzeichnet, dass der Photostabilisator ausgewählt ist aus Verbindungen entsprechend der Formel V

$$R^{5}$$
 R^{1}
 $COXR^{2}$
 V

25

20

wobei

 R^1 ausgewählt ist aus -C(O)CH₃, -CO₂ R^3 , -C(O)NH₂ and -C(O)N(R^4)₂; X is O or NH;

 R^2 steht für einen linearen oder verzweigten C_{1-30} -Alkylrest; R^3 steht für einen linearen oder verzweigten C_{1-20} -Alkylrest,

WO 2005/084631

alle R^4 unabhängig voneinander stehen für H oder lineare oder verzweigte C_{1-8} -Alkylreste R^5 steht für H, einen linearen oder verzweigten C_{1-8} -Alkylrest oder einen linearen oder verzweigten -O- C_{1-8} -Alkylrest und R^6 steht für einen C_{1-8} -Alkylrest.

- 24. Zubereitung mit Lichtschutzeigenschaften nach mindestens einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Zubereitung einen oder mehrere weitere UV-Filter enthält, die ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus 3-(4'-Methylbenzyliden)-dl-kampfer, Methoxyzimtsäureoctylester, 3,3,5-Trimethyl-cyclohexylsalicylat, 4-(Dimethylamino)benzoesäure2-ethylhexylester, 2-Cyano-3,3-diphenylacrylsäure-2-ethylhexylester, 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure sowie ihren Kalium-, Natrium- und Triethanolaminsalzen.
 - 25. Zubereitung mit Lichtschutzeigenschaften nach mindestens einem der vorhergehenden Ansprüche geeignet zum Schutz von Körperzellen gegen oxidativen Stress, dadurch gekennzeichnet, dass sie vorzugsweise ein oder mehrere Antioxidantien enthält.
 - 26. Zubereitung mit Lichtschutzeigenschaften nach mindestens einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass es sich um eine Emulgator-freie Emulsion handelt.
 - 27. Verfahren zur Herstellung einer Zubereitung, dadurch gekennzeichnet, dass ein UV-Filter nach Anspruch 1 mit einem kosmetisch oder dermatologisch geeignetem Träger und ggf. weiteren Inhaltstoffen vermischt wird.

25

5

10

15

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K7/42

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, PAJ, WPI Data, CHEM ABS Data

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
X	US 2003/143166 A1 (HEGER ROBERT ET AL) 31 July 2003 (2003-07-31) Seite 8, rechte Spalte, page 10, left-hand column, line 40 - right-hand column, line 13; examples 1-15	1–27		
A	US 5 389 361 A (OSTERRIED ET AL) 14 February 1995 (1995-02-14) claim 1; examples 1,4	1–27		
Α	DE 101 63 256 A1 (HENKEL KGAA; SUSTECH GMBH & CO. KG) 10 July 2003 (2003-07-10) claims 1,12,14,18	1-27		
А	US 6 106 849 A (MALKAN ET AL) 22 August 2000 (2000-08-22) example 4	1–27		

X Further documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents: A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance E* earlier document but published on or after the international filing date L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	 "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
25 May 2005	02/06/2005
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl,	Authorized officer
Fax: (+31–70) 340–3016	Voyiazoglou, D



Intern al Application No
PCT/EP2005/001244

		101/112005/001244
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 03/020236 A (HADASIT MEDICAL RESEARCH SERVICES & DEVELOPMENT LIMITED; YISSUM RESEAR) 13 March 2003 (2003-03-13) claims 1,8; examples 1,2,8	1-27
A	US 2002/121227 A1 (HARTMANN WERNER ET AL) 5 September 2002 (2002-09-05) claims 1,7	1–27
A	FR 2 548 018 A (OREAL) 4 January 1985 (1985-01-04) claim 1; example 1	1–27
P,A	DE 102 54 334 A1 (BEIERSDORF AG 'DE!) 3 June 2004 (2004-06-03) claim 1	1-27

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Intern al Application No
PCT/EP2005/001244

					1 1 0 1 /	E1 2005/ 001244
	atent document d in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US	2003143166	A1	31-07-2003	DE DE CN EP JP US	10007116 A1 10042444 A1 1310195 A 1127567 A2 2001271054 A 2001022965 A1	23-08-2001 14-03-2002 29-08-2001 29-08-2001 02-10-2001 20-09-2001
US	5389361	A	14-02-1995	DE DE CN CS DE EP FI JP	4119719 A1 4136512 A1 1067911 A 9201763 A3 59209789 D1 0518175 A2 922743 A 5261275 A 9202843 A1	17-12-1992 13-05-1993 13-01-1993 16-12-1992 10-02-2000 16-12-1992 15-12-1993 12-10-1993
DE	10163256	A1	10-07-2003	AU BR CA WO EP US	2002366728 A1 0215155 A 2470897 A1 03053398 A1 1455737 A1 2005048010 A1	09-07-2003 19-10-2004 03-07-2003 03-07-2003 15-09-2004 03-03-2005
US	6106849	A	22-08-2000	AU EP WO	2331399 A 1071399 A1 9937284 A1	09-08-1999 31-01-2001 29-07-1999
WO	03020236	Α	13-03-2003	EP WO	1424990 A2 03020236 A2	09-06-2004 13-03-2003
US	2002121227	A1	05-09-2002	DE US AU AU DE EP JP JP US	4302896 A1 6406532 B1 673215 B2 5483394 A 59301962 D1 0609533 A1 2749508 B2 6279026 A 2003037705 A1	04-08-1994 18-06-2002 31-10-1996 04-08-1994 25-04-1996 10-08-1994 13-05-1998 04-10-1994 27-02-2003
FR	2548018	A	04-01-1985	FR AT AU AU CA CH DE GB IT NL US	2548018 A1 398898 B 296983 A 556208 B2 1830383 A 1209127 A1 660368 A5 3329856 A1 2128195 A 1161509 B 8302850 A 4504644 A	18-03-1987
	 10254334	 A1	03-06-2004	 WO	2004045564 A1	03-06-2004



A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61K7/42

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, PAJ, WPI Data, CHEM ABS Data

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	US 2003/143166 A1 (HEGER ROBERT ET AL) 31. Juli 2003 (2003-07-31) Seite 8, rechte Spalte, Seite 10, linke Spalte, Zeile 40 - rechte Spalte, Zeile 13; Beispiele 1-15	1–27
A	US 5 389 361 A (OSTERRIED ET AL) 14. Februar 1995 (1995-02-14) Anspruch 1; Beispiele 1,4	1–27
Α	DE 101 63 256 A1 (HENKEL KGAA; SUSTECH GMBH & CO. KG) 10. Juli 2003 (2003-07-10) Ansprüche 1,12,14,18	1–27
А	US 6 106 849 A (MALKAN ET AL) 22. August 2000 (2000-08-22) Beispiel 4	1-27

 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist 	 *T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist *X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist *&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
25. Mai 2005	02/06/2005
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Voyiazoglou, D

Siehe Anhang Patentfamilie

entnehmen



Intern ales Aktenzeichen
PCT/EP2005/001244

C.(Fortsetz	rung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	LT 2005/ 001244
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Tei	le Betr. Anspruch Nr.
A	WO 03/020236 A (HADASIT MEDICAL RESEARCH SERVICES & DEVELOPMENT LIMITED; YISSUM RESEAR) 13. März 2003 (2003-03-13) Ansprüche 1,8; Beispiele 1,2,8	1–27
A	US 2002/121227 A1 (HARTMANN WERNER ET AL) 5. September 2002 (2002-09-05) Ansprüche 1,7	1-27
4	FR 2 548 018 A (OREAL) 4. Januar 1985 (1985-01-04) Anspruch 1; Beispiel 1	1–27
P,A	DE 102 54 334 A1 (BEIERSDORF AG 'DE!) 3. Juni 2004 (2004-06-03) Anspruch 1	1–27
	·	

INTERNATIONALES RECHERCHENBERICHT Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internales Aktenzeichen PCT/EP2005/001244

	Recherchenbericht artes Patentdokumen	t	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
US	2003143166	A1	31-07-2003	DE DE CN EP JP US	10007116 10042444 1310195 1127567 2001271054 2001022965	A1 A A2 A	23-08-2001 14-03-2002 29-08-2001 29-08-2001 02-10-2001 20-09-2001
US	5389361	A	14-02-1995	DE DE CN CS DE EP FI JP	4119719 4136512 1067911 9201763 59209789 0518175 922743 5261275 9202843	A1 A3 D1 A2 A	17-12-1992 13-05-1993 13-01-1993 16-12-1992 10-02-2000 16-12-1992 15-12-1992 12-10-1993 01-01-1993
DE	10163256	A1	10-07-2003	AU BR CA WO EP US	2002366728 0215155 2470897 03053398 1455737 2005048010	A A1 A1 A1	09-07-2003 19-10-2004 03-07-2003 03-07-2003 15-09-2004 03-03-2005
US	6106849	A	22-08-2000	AU EP WO	2331399 1071399 9937284	A1	09-08-1999 31-01-2001 29-07-1999
WO	03020236	Α	13-03-2003	EP WO	1424990 03020236		09-06-2004 13-03-2003
US	2002121227	A1	05-09-2002	DE US AU DE DE JP JP US	4302896 6406532 673215 5483394 59301962 0609533 2749508 6279026 2003037705	B1 B2 A D1 A1 B2 A	04-08-1994 18-06-2002 31-10-1996 04-08-1994 25-04-1996 10-08-1994 13-05-1998 04-10-1994 27-02-2003
FR	2548018	A	04-01-1985	FR AT AU AU CA CH DE GB IT NL US	2548018 398898 296983 556208 1830383 1209127 660368 3329856 2128195 1161509 8302850 4504644	B A B2 A A1 A5 A1 A ,B B A ,B,	04-01-1985 27-02-1995 15-07-1994 23-10-1986 01-03-1984 05-08-1986 15-04-1987 23-02-1984 26-04-1984 18-03-1987 16-03-1984 12-03-1985
~	 10254334	A1	03-06-2004	 WO	2004045564	 Л 1	03-06-2004